

. . . .

## Beihefte

zum

# Botanischen Gentralblatt.

Original-Arbeiten.

Herausgegeben

von

#### Prof. Dr. O. Uhlworm in Berlin

unter Mitwirkung von

Prof. Dr. Hans Schinz in Zürich.

#### Band XXIII.

Zweite Abteilung: Systematik, Pflanzengeographie, angewandte Botanik etc.

Mit 19 Tafeln und 61 Abbildungen im Text.



1908 Verlag von C. Heinrich Dresden - N.



## Inhalt.

	Seite
Reynvaan und Docters van Leeuwen, Die Galle	
von <i>Eriophyes psilaspis</i> auf <i>Taxus baccata</i> und der	
normale Vegetationspunkt dieser Pflanze. Mit 2 Tafeln	1—14
Domin, Studien zur Entstehung der Arten durch	11-
Mutation. (I.) Mit 2 Tafeln und 2 Abbildungen	
im Text	15—25
von Faber, Vegetationsbilder aus Kamerun. Mit	
5 Tafeln	26-42
Hausmann, Anatomische Untersuchungen an Nolina	$\iota$
recurvata Hemsley. Mit 14 Abbildungen im Text	43—80
Hallier, Über Juliania, eine Terebinthaceen-Gattung	
mit Cupula, und die wahren Stammeltern der	
Kätzchenblütler. Neue Beiträge zur Stammes-	01 067
·	81—265
Foslie, Bemerkungen über Kalkalgen	266 - 272
Schiffner, Untersuchungen über die Marchantiaceen-	
Gattung Bucegia. Mit 24 Abbildungen im Text.	273—290
Domin, Zwei neue Umbelliferen-Gattungen. Mit	001 005
1 Tafel	291297
Eichinger, Beitrag zur Kenntnis und systematischen	
Stellung der Gattung Parnassia. Mit 21 Abbildungen im Text	208_317
Britzelmayr, Die Cladonien des Harzgebietes und	290-317
Nordthüringens nach dem "Herbarium Oßwald".	
Mit 8 Tafeln	318-333
Kuntz, Bastard oder Zwischenform oder selbständige	
Art von Calamagrostis? Epigeios? oder? Mit 1 Tafel	334 - 340
Fedtschenko, Conspectus Florae Turkestanicae	



# Die Galle von Eriophyes psilaspis auf Taxus baccata und der normale Vegetationspunkt dieser Pflanze.

Von

Jenny Reynvaan, Gouda

und

Dr. W. Docters van Leeuwen, Utrecht.

Mit Tafel I und II.

#### I. Die Galle und ihre Bewohner.

Eriophyes psilaspis ist ein Phytoptus, welcher in Holland ganz allgemein ist und Gallen auf Taxus baccata bildet. Die Tiere leben in den Knospen und diese schwellen dadurch an (Fig. 1). Die äußeren Nadeln dieser Knospen sind dann schuppenförmig und umschließen die vom Gallenreize geänderten, inneren Nadeln, welche stark in die Breite gewachsen und kraus, dicht gedrungen und leicht gefärbt sind. Überall finden sich zwischen den Nadeln zahlreiche Gallmilben.

Die Galle ist schon längst bekannt und beschrieben. Im Jahre 1828 gab Vallota¹) eine ziemlich vollständige Beschreibung der Lebensweise dieser Phytopten. Er sagt, daß die Tiere im Mai oder Juni aus ihren Gallen kriechen und andere Knospen aufsuchen, dort eindringen und diese zu neuen Gallen umbilden. Darin vermehren sie sich dann sehr und überwintern in denselben. Weiter fanden wir keine Literatur über diese Galle, ausgenommen einen Artikel von Weisse²) über den Blattstand in den Gallen, wovon nachher mehr.

Wir haben gefunden, daß Vallota richtig gesehen hat. Im Winter leben die Tiere ruhig in den Gallen, welche dann 2 oder 3 mm groß sind und nicht weiter wachsen. Im März legen die Tiere Eier und vermehren sich stark in den Gallen während des ganzen Frühjahres. Die Gallen selbst fangen dann auch wieder an zu wachsen, sie schwellen an, und werden 6—9 mm lang. Die breit gewordenen Nadeln sitzen etwas loser übereinander, aber die Knospen schlagen nicht aus.

2) Weisse, Über die Blattstellung an einigen Triebspitzengallen. (Jahrb.

wiss. Bot. Bd. XXXVII. 1902.)

<sup>1)</sup> Vallota, Mémoires de l'académie d. sciences de Dijon. 1828—1829. C. R. p. 111.

Wenn man Zweige mit Gallen abschneidet und zu Hause in Wasser stellt, so kommen daran Anfang April schon einige Tiere aus den Gallen heraus und kriechen über die Zweige zu den Nadeln. Draußen findet dieses aber erst Mitte Mai an sonnigen Tagen statt. Anfang Mai sprossen die normalen Knospen und bald entstehen auch in den Achseln von einigen der jungen Nadeln Knospen. Nicht jede Nadel hat eine Achselknospe, im Gegenteil nur sehr wenige. In diese jungen Knospen müssen nun die Phytopten gelangen, um neue Gallen zu bilden. Die ersten Tiere, welche herauskommen, finden wohl noch keine Knospen, und gehen zu Grunde. Das Herauskriechen hält aber eine lange Zeit an und Mitte Juni beginnt die Infektion der jungen Knospen. Die Tiere kriechen auf den Zweigen herum, gelangen schließlich in eine Knospe und streben den Rändern der Nadeln entlang dem Innern zu, bis sie an den Vegetationspunkt kommen (Fig. 5). Über diesem und zwischen den Nadeln leben sie weiter.

Wird eine Knospe nun von einem oder sehr wenigen Phytopten infiziert, so entsteht daraus meist keine Galle. Man findet bisweilen Knospen, welche etwas geschwollen, aber nicht zu richtigen Gallen geworden sind. Bei näherer Untersuchung stellt sich heraus, daß nur die inneren Nadeln kraus sind und der Vegetationskegel nur wenig geändert ist. Man findet darin keine oder nur wenige Gallmilben. Es ist also wahrscheinlich, daß diese Knospen nur an einer sehr geringen Infektion gelitten haben.

Auch merkt man, daß im Frühjahr verschiedene von den alten Gallen sprossen und nachher auch Nadeln bilden, wovon die ersten dick, krumm und gedreht sind, die späteren aber je länger je mehr normale Gestalt annehmen. Man findet keine Gallmilben mehr darin. Die Tiere haben die Galle also verlassen, und diese hat die Fähigkeit behalten, wieder weiter zu wachsen. Hier hat man wieder ein Beispiel dafür, daß Gallen nach Aufhören der Reize auswachsen können, und dann wieder die normalen Elemente der Pflanzen liefern. Viele Gallen vermögen dies nicht, selbst wenn sie ganz verlassen würden, da ihr Vegetationspunkt gestorben ist; sie sind innen braun und ausgetrocknet.

Anfang Juli sind schon wieder Eier in den jungen Gallen zu finden und die Tiere vermehren sich wieder bis in den November hinein, so daß dann Hunderte von Tieren in jeder Galle Nicht alle Phytopten kriechen im Frühjahr aus ihrer Galle heraus; es bleiben immer viele darin, welche dann nach und nach sterben, während die Galle innen austrocknet und schließlich abfällt. Mitte Juli ist fast keine alte Galle mehr zu finden. Natürlich erreicht auch eine große Anzahl der ausgekrochenen, zarten Tierchen keine neuen Knospen und infolgedessen verbreitet sich die Galle doch nicht so stark, wie die enorme Zahl der Phytopten erwarten ließe.

Auch strägt ein erkrankter Baum nicht jedes Jahr gleich viel Gallen, im Gegenteil, Bäume, welche in einem Jahre stark infiziert waren, tragen im darauffolgenden Jahre bisweilen fast keine Gallen, und umgekehrt. Männliche und weibliche Bäume werden, wie es

scheint, gleich leicht angegriffen.

Die jungen infizierten Knospen fangen an, etwas schneller zu wachsen, wie die normalen. Im Anfang sind sie noch nicht voneinander zu unterscheiden, aber wohl schon Anfang Juli. Die normalen Knospen sind dann rundliche Kügelchen von  $1-1^1/2$  mm, während die Gallen länger und schlanker sind mit breiten, bisweilen etwas lose stehenden Blättern. Den ganzen Sommer über wachsen die Gallen dann noch langsam aus, bis sie am Ende ihre volle Größe erhalten haben, und die Tiere überwintern wieder darin.

#### II. Technisches.

Ehe wir mit der Beschreibung der anatomischen Details anfangen, möchten wir einige Bemerkungen vorausschicken.

Die älteren Autoren, ausgenommen L. Koch, haben immer Schnitte aus freier Hand angefertigt. Wie schön auch die Resultate bei dem Studium der pflanzlichen Gewebe waren, bei den außerordentlichen Schwierigkeiten, welche diese Methode bei der Behandlung von Vegetationspunkten bietet, kann sie doch nicht genügend sichere Arbeit leisten. Man ist viel zu viel vom Zufall abhängig.

Es ist notwendig, die jungen Stengelspitzen in Paraffin oder Celloidin einzubetten und mittelst des Mikrotoms in gleichmäßig dicke, lückenlose Schnittserien zu zerlegen. Dann hat man selbst bei nicht vollständig median getroffenen Serien noch etwas Gutes für eine Untersuchung, da man die Größe der Kerne und die Form der Zellen usw. genau in den aufeinander folgenden Schnitten vergleichen kann. Oft aber ersieht man auch, wie eine geringe Abweichung von der Schnittrichtung schon ein ganz verzerrtes Bild hervorbringen kann.

Dazu kommt noch, daß die älteren Autoren die Schnitte mit Eau de Javelle behandelten, um sie aufzuhellen; das ist aber gefährlich, weil bei dieser Behandlung das Objekt nur einen kurzen Augenblick deutlich und scharf zu unterscheiden ist, nachher aber alles so hell wird, daß man durch mehrere Zellschichten zugleich hindurchsieht und dann leicht die Wände verschiedener Zellen zu einem Bild vereinigt und sich also falsche Vorstellungen macht.

Wir fixierten die Knospen und Gallen ca. 12 bis 24 Stunden lang in einer Flüssigkeit, die aus neun Teilen Sublimat nach Kaiser und einem Teil Formalin ( $40^{0}/_{0}$ ) zusammengesetzt war. Dann wurden sie auf die übliche Weise weiter behandelt und schließlich meist mittelst Zedernöl in Paraffin eingebettet. Schnittserien von 5–8  $\mu$  ließen sich bequem anfertigen.

Die Färbung geschah zuerst in toto mit Haematoxylin IA Apathy. Da hierbei aber die Tiere und Eier in den Gallen nur sehr schwach gefärbt wurden und die Färbung sich als nicht genügend haltbar erwies, gebrauchten wir später fast ausnahmslos Haematoxylin nach Ehrlich oder nach Hanssen (siehe Stöhr<sup>1)</sup>). Einige Male wurde auch Eisen-Haematoxylin nach Heidenhain

<sup>1)</sup> Stöhr, P., Lerhbuch der Histologie. Elfte Auflage. Seite 7, No. 35. (Jena 1905. Fischer.)

verwendet. Man sieht aber bei diesen Methoden nur wenig von den Zellwänden, obgleich auch sie brauchbare Präparate ergaben.

Es ist immer sehr schwierig, die Zellwände deutlich zu färben, und wir haben darum verschiedene Methoden ausprobiert und endlich eine als gut gefunden, welche wir warm empfehlen möchten. Früher hatte einer von uns Wurzelspitzen von Vicia und Hyacinthus mit Kernschwarz und Safranin gefärbt, dabei wurden die Zellwände leuchtend rot und waren außerordentlich scharf zu sehen. Aber diese Methode gelingt nicht immer infolge der Schwierigkeit, einen guten Ausziehungsgrad des Safranins zu erhalten; bei einer Untersuchung, bei der man möglichst wenig Material verlieren darf, ist es zu gefährlich, solch eine launische Färbung anzuwenden. Wir färbten nun eine Stunde mit Kernschwarz und dann nachher wie gewöhnlich mit Haematoxylin, oder gebrauchten auch gleich eine Mischung von etwa neun Teilen Haematoxylin und einem Teil Kernschwarz, was ebenfalls eine gute Färbung der Zellwände ergab. Wir glauben, hiermit eine Bereicherung der Technik der Vegetationspunkten-Untersuchung geliefert zu haben.

Eine alte Methode ist, die Knospen erst ganz mit Eau de Javelle auszuziehen und dann in toto mit Congorot zu färben. Dieses gibt nur schwach gefärbte Präparate, bei denen man natürlich nichts von Cytoplasma und Kernen übrig behält, was bei einer Untersuchung der Stengel- und Wurzelspitzen nicht immer vorteilhaft ist.

#### III. Anatomie.

a) Blatt und Stengel in der normalen Knospe und in der Galle.

Sehen wir jetzt, welche Änderungen eingetreten sind: Die normalen Knospen zeigen bei Längsschnitten einen regelmäßigen Vegetationskegel, dicht mit Nadeln besetzt, welche fast noch nicht differenziert sind. Diese Nadeln haben auf beiden Seiten eine gleichmäßige Epidermis mit fast viereckigen Zellen und etwa sechs Schichten von aneinandergeschlossenen, länglichen Zellen mit ziemlich großem, rundem Kern. Das Gefäßbündel im Stiele ist noch wenig entwickelt und besteht im Querschnitt aus etwa sechs kleinen Holzgefäßen und einigen Reihen von Phloemgefäßen (Fig. 11a).

In einer jungen Galle bemerkt man, daß der Vegetationskegel breiter geworden ist und verschiedene junge Nadeln sich gebildet haben, während die Internodien sich nicht in demselben Maße verlängern. So wird alles gedrungen (Fig. 12). Die Nadeln werden länger und breiter, nach einiger Zeit unregelmäßig verbogen und kraus. Sie liegen nicht fest aufeinander, sondern oberhalb des Kegels, zwischen dem Vegetationspunkte und den innersten Nadeln sind Zwischenräume. Diese Nadeln haben oben und unten eine Epidermis, meist mit ungefähr viereckigen, kleinen, vielfach aber auch (vornehmlich bei den innersten Nadeln) großen Zellen mit unregelmäßigen Außenwänden und Vakuolen, worüber nachher mehr. Weiter enthält die Nadel sechs bis acht Schichten von parenchymatischen Zellen, welche nicht mehr so gleichmäßig liegen

und Intercellularen frei lassen. Sie haben viele Vakuolen und an der einen Seite einen flachen Kern. Das Gefäßbündel ist etwas mehr entwickelt, wie beim normalen Fall und seine Gefäße haben größere Lumina. Auch fehlen die Hautspalten.

Die Nadeln der Gallen (Fig. 11-b) sind also etwas mehr differenziert, als die der normalen Knospen von gleichem Alter, bleiben aber weiter auch an diesem Punkte ihrer Entwickelung stehen und also

weit hinter den normalen Blättern zurück.

Diese zeigen nämlich ein deutlich zu unterscheidendes Palissaden- und Schwammparenchym; das Gefäßbündel ist wieder stärker entwickelt und die Epidermis der Oberseite ist von der der Unterseite sehr verschieden. Erstere ist regelmäßig und mit stark verdickter Außenwand versehen, letztere hat Reihen von gewöhnlichen cuticularisierten Zellen, abwechselnd mit Strecken, auf denen die Hautspalten sehr zahlreich in Längsreihen liegen und die Außenwände der Zellen dicke Leisten haben, welche einen

Ring um jede Hautspalte bilden.

Ähnliche Besonderheiten in der Differenzierung finden sich im Stiele vor. In einem Querschnitt durch den Stengel gerade unter einer normalen Knospe sieht man um ein ziemlich stark entwickeltes Mark einen Ring von etwa acht Gefäßbündeln, welche aus je vier bis sechs kleinen Reihen von zwei oder acht Holzgefäßen bestehen und nach außen zu ebensoviele Reihen Phloem von sechs bis zehn Gefäßen haben. Die Gefäßbündel sind durch breite Markstrahlen geschieden, welche wieder mit dem Rindenparenchym in Verbindung stehen (Fig. 9). Der Durchschnitt eines jungen Stengels, der eine Galle trägt, zeigt einen geschlossenen Gefäßbündelkreis mit gewöhnlichem cambialem Dickenwachstum. Die Markstrahlen sind ganz verschwunden, das Mark aber ist stark entwickelt.

Beim Querschnitt eines jungen Stengels, der eine Galle trägt, zeigt dagegen das Gewebe ein Zwischenstadium in der Differenzierung (Fig. 8). Hier wird der mittlere Teil von einem starken großzelligen Marke eingenommen, um welches etwa zwölf Gefäßbündel mit mehr und geräumigeren Gefäßen im Kreise herum liegen. Alles ist ungefähr doppelt so stark entwickelt, als im ersten Fall.

Wenn also eine Knospe von Phytopten infiziert wird, beginnt sie, ebenso wie der Stiel, auf dem sie sitzt, stärker zu wachsen, als eine gewöhnliche Knospe. Dasselbe beobachtet man auch bei anderen Knospengallen. Über Anatomie und Entwickelung von nicht durch Cynipiden geformten Gallen, ist in der Literatur leider nur noch sehr wenig zu finden. Die älteren Autoren haben sich immer nur mit der Beschreibung der äußeren Ansicht der Gallen beschäftigt und höchstens die morphologischen Umbildungen hervorgehoben. In letzter Zeit wurde dann und wann auch etwas Anatomisches geliefert, und zwar besonders von Houard.1) Er beschrieb u. a. Triebspitzengallen verschiedener Pflanzen, meist verursacht durch Phytopten, aber auch durch allerhand Insekten. Alle diese Gallen zeigen große Übereinstimmung, insofern immer

<sup>1)</sup> Houard, M. C., Recherches anatomiques sur les galles de tiges: Acrocécidies. (Ann. d. sc. nat. Série 8. T. XX. 1904. No. 5 et 6.)

die Knospen anschwellen, während die Internodien kurz bleiben und die Blätter breiter werden; überall findet dann auf einmal stärkeres Wachstum und schnellere Entwickelung statt.

Um genau festzustellen, welches der Einfluß der Gallentiere auf die Pflanzenteile ist, muß man das normale mit dem abnormalen in verschiedenen Stadien ihrer Entwickelung vergleichen. Man wird dann sehen, daß die infizierten Teile bei ihrem gesteigerten Wachstum ihre Gewebe erst noch weiter differenzieren. So beschrieben wir es auch bei den Taxus-Knospen; die Nadeln bildeten ihr Parenchym und Gefäßbündel weiter aus, während auch im Stengel die Gewebe weiter wuchsen. Das geht aber nur bis zu einem bestimmten Punkt so fort, dann hört das Wachstum und auch die innere Differenzierung auf.

Auch Daguillon,1) der die Gallen auf Veronica Chamaedrys beschreibt, die durch Perissia Veronicae sowie die Hypericum perforatum, die durch Cecidomyia serotina (oder besser Oligotrophus Giardi hervorgerufen sind, findet tatsächlich dasselbe, obgleich er es nicht in dieser Weise feststellt. Er schreibt z. B., daß in dem Blattstiele einer Galle von Hypericum perforatum die Gefäßbündel einfacher werden, daß sie weniger Holz haben und Parenchym dazwischen eindringt, das Collenchym verschwindet usw. Also stellt er es dar, als ob eine Rückbildung stattfände, während es sich nur um ein Verharren auf einer niedrigen Differenzierung handelt.

#### b) Der Vegetationskegel.

Die Frage nach Bau und Wachstum des Vegetationspunktes bei den Gymnospermen war schon lange ein Gegenstand eifrigster Untersuchungen und heftigen Streites zwischen den verschiedenen Autoren. Nachdem von vielen Angiospermen das Wachstum am Vegetationspunkt mittelst mehrerer Initialen deutlich geworden war und bei den Kryptogamen die eigentümliche Scheitelzelle gefunden war, war es von Belang, zu wissen, wie das Wachstum bei den Gymnospermen vor sich ginge, und auch für die Phylogenie war es wichtig, zu untersuchen, ob in dieser Pflanzengruppe einigermaßen ein Übergang zwischen den beiden Arten von Wachstum zu finden sein würde. Dies gab also Anlaß zu zahlreichen Publikationen über das Scheitelwachstum bei den Gymnospermen, wobei die Frage in den Vordergrund trat, ob hier eine Scheitelzelle im Sinne der bei den Kryptogamen vorkommenden vorhanden sei.

All diese Artikel hier zu besprechen, würde zu weit führen; wir wollen nur das Ergebnis, das sich einem beim Lesen aufdrängt, wiedergeben.

Erstens muß angenommen werden, daß das Wachstum bei den Phanerogamen nicht konstant sei. Das will nicht nur sagen, daß bei verschiedenen Pflanzen die Gruppierung der Zellen

bot. T. XVI. Paris 1904.)

<sup>1)</sup> Daguillon, A., Sur une diptérocécidie foliaire d'Hypericum perforatum. (Rev. gén. d. bot. T. X. Paris 1898.)

Derselbe: Sur une acrocécidie de Veronica Chamaedrys. (Rev. gén. d.

verschieden ist, sondern daß auch am nämlichen Sproß das Wachstum Schwankungen unterliegt. Seitenknospen wachsen anders als Endknospen und älles kann nach Zeit und Umständen variieren. Man wird zu der Ansicht geführt, daß Scheitelzellen im Sinne von denen der Kryptogamen nur ausnahmsweise vorkommen. Nur wenige Autoren, nämlich, soweit wir sehen konnten, P. Korschelt, H. Dingler und H. Douliot beschreiben einige Fälle, wobei Scheitelzellen auftreten.

Von diesen wandten nach unserer Meinung die beiden ersten keine genügend genauen Methoden an. Wie schon im vorigen Kapitel gesagt wurde, benutzten sie Präparate, welche aus freier Hand angefertigt und mit Eau de Javelle oder einer anderen Flüssigkeit transparent gemacht waren, gegen welches Verfahren wir dort schon unsere Bedenken äußerten. Dazu nahm Dingler zu seinen Untersuchungen oft nur Blattanlagen, und daraus kann noch kein Urteil über das Wachstum am eigent-

lichen Vegetationspunkt gefolgert werden.

Korschelt zeichnet fast ausnahmslos nur Scheitelansichten, von denen allerdings wohl einige eine schöne, ungefähr dreieckige Zelle zeigen. In den wenigen Abbildungen, die er von Längsschnitten gibt, ist die typische tetraëdrische Scheitelzelle und die

eigentümliche Zellgruppierung nicht zu leugnen.

Douliot gebrauchte allerdings die nämlichen Methoden, brachte aber insoweit eine große Verbesserung hinein, als er die Schnitte nach dem Ausziehen mit Eau de Javelle in Wasser auswusch und dann mit Congorot färbte, wonach er auch die feinsten Wände mit, großer Deutlichkeit sehen zu können behauptet. Er untersuchte speziell auch Taxus baccata, aber mit der Zeichnung, die er davon gibt (nach einem Längsschnitt), können wir uns gar nicht zurechtfinden. Das Bild ist sehr verwickelt, und wir begreifen nicht, aus welchen Gründen er die von ihm bezeichnete Zelle als Scheitelzelle deutet. Es scheint uns unwahrscheinlich, daß er solches an vielen Präparaten gesehen hat. Wie sich später zeigen wird, können wir eine ganz andere Gruppierung am Scheitel nachweisen und sind der Überzeugung, daß wir über die Richtigkeit derselben durch unsere genauen Methoden und dazu durch den Vergleich mit den Geweben in den Gallen ganz sicher sein können.

L. Koch<sup>4</sup>) sagt, er könne keine Scheitelzelle finden, aber er sehe bei verschiedenen Pflanzen, wie er sie nennt: "Schließzellen", meist vier an der Zahl. Diese nehmen, von oben gesehen, die Spitze des Vegetationskegels ein und sind aus einer Zelle durch zwei zueinander senkrecht verlaufende Teilungen entstanden und können sich wieder in mehrere Zellen teilen, welche nicht die

<sup>1)</sup> Korschelt, P., Zur Frage über das Scheitelwachstum bei Phanerogamen. (Jahrb. wiss. Bot. Bd. XV. 1884.)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Dingler, H., Zum Scheitelwachstum der Gymnospermen. (Berichte der Deutsch. Bot. Gesellsch. 1886.)

<sup>3)</sup> Douliot, H., Recherches sur la croissance terminale de la tige des Phanérogames. (Ann. de Sc. nat. Série 7. T. XI. 1890.)

<sup>4)</sup> Koch, L., Über Bau und Wachstum der Sproßspitze der Phanerogamen. I. Die Gymnospermen. (Jahrb. f. wiss. Bot. Bd. XXII. 1891.)

Bedeutung einer Scheitelzelle haben. Es ist uns nicht sehr deutlich geworden, was er hiermit meint. Woraus ist die Mutterzelle der vier entstanden? Übernimmt keine der vier Zellen die Funktion der Mutterzelle? Findet aber diese Teilung in den vier Zellen nur einmal statt? Was haben sie dann für einen Wert? Auch scheint uns, nach Kochs Zeichnungen, daß die vier Zellen vielmals sehr willkürlich genommen und undeutlich sind.

Aus den Erörterungen verschiedener Autoren geht aber wohl hervor, daß in der Jugend an ganz jungen Keimpflanzen (Embryonen) eine Scheitelzelle auftreten kann. So fand Pfitzer dieses für Thuja occidentalis und Taxus baccata und auch Strasburger¹) beschrieb dies in seiner Arbeit über die Koniferen. Die Scheitelzelle bildete aber schon bald eine tangentiale Wand, wonach allmählich ein nicht deutliches Dermatogen entstände. Auch über die Frage nach der Gliederung der primären Gewebe nach Hanstein in drei Histogenen, Dermatogen, Periblem und Plerom ist viel geschrieben worden. Schoute<sup>2</sup>) gab in seiner "Die Stelartheorie" eine kritische Literaturübersicht und wird zu der Ansicht geführt, daß die drei Gewebe gar nicht überall deutlich zu unterscheiden sind und daß die Gliederung, wenn sie überhaupt aufrecht zu erhalten ist, doch von geringem Wert sei, indem sie nicht im Verband mit dem weiteren Wachstum und der späteren Differentiation steht. Aus dem Plerom der einen Pflanze z. B. entstehen nicht die nämlichen Gewebe und Organe, wie bei anderen Pflanzen usw. Damit fällt auch die größte Bedeutung der Hansteinschen Theorie, oder was die späteren Autoren darin haben sehen wollen, hin, und man kann nur die verschiedenen Namen für jede Pflanze für sich gebrauchen, um die Stellen am Vegetationspunkt leicht andeuten zu können, ohne damit sagen zu wollen, welche Gewebe später daraus entstehen werden. In dieser Weise wollen auch wir sie weiter gebrauchen.

Bei den verschiedenen Gymnospermen scheint die Gliederung der Gewebe nicht die nämliche zu sein, und am meisten wird wohl angegeben, daß eine solche bei diesen Pflanzen nicht sichtbar ist, ausgenommen, daß bisweilen ein mehr oder weniger deutliches Dermatogen zu unterscheiden sei. An den vielen Präparaten normaler Knospen von Taxus baccata bemerkten wir nun aber, daß am Vegetationskegel die drei Histogenen von Hanstein deutlich zu unterscheiden sind. Wenigstens die erste, ein Dermatogen, ist mit Sicherheit nachzuweisen. Dieses bildet eine einzige Zellschicht, welche den ganzen Kegel überzieht und sich weiter fortsetzt in der Epidermis der jüngsten Blätter Ihre Zellen sind regelmäßig, kubisch, schließen genau aneinander und haben, wie immer in wachsenden Teilen, reichliches Protoplasma und große Kerne. Diese Schicht wächst am Vegetationspunkte weiter mittelst einer eigenen Initialzelle, welche meist aber wenig von den anderen Zellen differiert, da sie nicht viel größer ist und, wie die anderen Dermatogenzellen, immer antikline Teilungen hat.

<sup>1)</sup> Strasburger, E., Die Koniferen und die Gnetaceen. (Jena 1872.)

<sup>2)</sup> Schoute, J. C., Die Stelartheorie. (Jena 1906. Fischer.)

Daß diese Schicht wirklich eine konstante und einigermaßen unabhängige ist, tritt erstens bei der Gallenbildung hervor, wie nachher beschrieben werden soll. Zweitens bisweilen besonders in Präparaten, welche mit Flemmingscher Flüssigkeit fixiert und mit Eisen-Haematoxylin nach Heidenhain gefärbt waren; die Kerne des Dermatogens färbten sich dann in anderer Weise als die anderen (Fig. 4 und 6).

Unter diesem Dermatogen liegt das weitere Meristem, an welchem sich, vornehmlich an der Spitze des Vegetationskegels, ein Periblem und ein Plerom unterscheiden lassen. Das Periblem bildet dort eine einzige Zelllage, welche bald nach den Seiten durch perikline Teilungen der Zellen in eine mehrschichtige Kappe übergeht, und zwar vornehmlich da, wo eine Anlage zu einem neuen Blatte entsteht, wo dann die Gruppierung der Zellen auch gleich weniger deutlich wird. Das Periblem wächst auch mittelst einer Initialzelle, die gerade unter der des Pleroms liegt und sich auch durch ihre Größe und Form nur wenig von den anderen Zellen unterscheidet.

Das Plerom ist ziemlich schmal; in gleicher Höhe mit der jüngsten deutlich sichtbaren Blattanlage zählt man in der Breite etwa sieben Zellen. An der Spitze liegt unter der Initialzelle des Periblems auch wieder eine Zelle, die als Initiale des Pleroms zu deuten ist. Diese aber zeigt eine ganz besondere Form und ist dadurch gleich von allen anderen Zellen zu unterscheiden. Sie ist größer und hat die Form einer abgestumpften Pyramide, wobei die Grundfläche nach oben gewendet ist. Eine derartige Zelle ließ sich in einer großen Anzahl von Präparaten nachweisen, nicht nur in den im Herbst fixierten, ruhenden Knospen (Fig. 6), sondern auch im Frühjahr in den austreibenden und wachsenden Sprossen (Fig. 4). Sie ist also eine Konstante und behält diese besondere Form, während ihre Teilungen immer ungleich sind. Es werden nach den Seiten längliche Zellen abgegeben, welche sich später in gewöhnlicher Weise wieder in zwei und dann vier Zellen teilen. Auch nach unten gibt die Initiale bisweilen eine Zelle ab, also an ihrer abgestumpften Spitze, dem Plerom zu-

Auch an ihrem Kern ist die Plerom-Initiale noch oft von den anderen Zellen zu unterscheiden; dieser ist größer und wird stärker gefärbt (speziell in Vegetationspunkten, welche stark wachsenden Zweigen entnommen sind), so daß er in Präparaten, welche etwas schief geschnitten sind und also die charakteristische Form der Zelle nicht zeigen können, dennoch auffindbar ist.

Form der Zelle nicht zeigen können, dennoch auffindbar ist. An Querschnitten (Fig. 3) ist die Zelle nicht so leicht wieder zu finden. Durch ihre Form unterscheidet sie sich dann nicht von den anderen Zellen; sie ist polygonal und darum, besonders da sie nicht oben auf dem Scheitel liegt, sondern erst in dritter Reihe kommt, schwerer nachzuweisen. Man erkennt sie aber doch, erstens oft an dem großen Kern und dann an der regelmäßigen Anordnung der anderen Zellen um sie her. Ihre Gruppierung ist mehr oder weniger radial um die Initiale, wenigstens im mittleren Teil des Schnittes, und zeigt z. B. in Fig. 3 an zwei Seiten der Initiale je zwei Zellen, woraus man deutlich ersehen

kann, daß sie aus einer Zelle hervorgegangen sind, die sich wieder von der Initiale abgeteilt hatte.

Aus dem Plerom geht später das Mark hervor; es zeigt schon gleich die Reihen von geräumigen Zellen mit weniger Protoplasma. Da sich die Grenze zwischen Plerom und Periblem bald unter dem Vegetationspunkte schon nicht mehr deutlich nachweisen läßt, können wir nicht sagen, aus welcher der beiden der Zentralcylinder entsteht. Die Anlage derselben ist auch schon sehr bald zu erkennen in einem Strang langgestreckter und flacher Zellreihen.

Betrachten wir jetzt, welche Vorgänge sich abspielen, wenn in eine Knospe eine Anzahl von Phytopten eintritt. Die ersten Umbildungen sind am Dermatogen nachzuweisen. Nach kurzer Zeit bildet dieses eine ganz abgesonderte Zellschicht, so deutlich, daß wir hieran einige Male erkannten, daß die Knospe von Phytopten befallen war, bevor wir die Tiere selbst auffinden konnten.

M. Molliard¹) untersuchte die Epidermis verschiedener Pflanzen, welche von Parasiten, vornehmlich von Phytopten, befallen waren, und fand, daß dabei das Cytoplasma und die Kerne erhebliche Modifikationen erlitten. Die Zellen hypertrophierten und das Cytoplasma wurde in den meisten Fällen reichlicher, bekam dabei aber auch Vakuolen. Die Kerne nahmen immer sehr an Größe zu und veränderten dabei oft ihre Form; sie wurden gelappt und teilten selbst bisweilen mittelst Abschnürung Stücke ab; sie verloren ihre Membran, kurz, sie degenerierten stark. Dazu trat meist ein Nucleolus auf, welcher sehr groß werden konnte; endlich waren in einigen Fällen noch Körper zu sehen, welche wohl als accessorische Nucleolen zu bezeichnen wären.

All diese Modifikationen finden wir an den Taxus-Gallen nun nicht, aber einige Übereinstimmung ist wohl-wahrzunehmen. Die Zellen des Dermatogens hypertrophieren zunächst sehr stark (Fig. 7); sie werden bedeutend größer, wohl bis fünfmal so groß, als die Zellen des darunterliegenden Gewebes, und da dieses Gewebe anfangs nicht bedeutend wächst, wird die Oberfläche des Kegels nicht in demselben Maße größer, als sich die Dermatogenschicht ausdehnt. Die Dermatogenzellen können sich also nur wenig in der Breite parallel der Richtung der Schicht vergrößern und wachsen darum vornehmlich in die Höhe, senkrecht zur Oberfläche des Kegels; sie stehen dicht aufeinander, lange und schmale wechseln ab mit breiteren. Damit geht die ebene Oberfläche des Vegetationskegels verloren; die regelmäßig gebogene Außenlinie wird höckerig, indem sich die Zellwände nach außen vorwölben. Die Schicht bleibt aber einlagig, nur selten sieht man an einigen Stellen eine einzige perikline Wand entstehen.

Auch in histologischer Beziehung ändern sich dabei die Dermatogenzellen. Das Protoplasma füllt bald nicht mehr die ganze Zelle aus, sondern es entstehen Vakuolen darin. Die Kerne

<sup>1)</sup> Molliard, M., Hypertrophie pathologique des cellules végétales. (Rev. génér. de Botan. T. IX. 1897.)

werden größer und die Verteilung des Chromatins wird anders; dieses liegt in normalen Zellen einigermaßen netzförmig, wobei das Zentrum von einer Nucleole eingenommen wird. In den hypertrophierten Zellen ist das Netz weniger dicht, die Nucleole aber größer. Meist sind deren auch zwei vorhanden, welche stark tingiert und von einem hellen Hof umgeben werden. Auch sind die Konturen der Kerne nicht mehr regelmäßig, sondern mehr eckig; gelappte Kerne trafen wir aber nicht. Die Zellen sehen infolgedessen auf den ersten Blick ganz anders aus und die Infektion der Knospe ist gleich daran zu erkennen (Fig. 2A).

Auch an den Blättern, an jüngeren sowie an vielen älteren, wird die Epidermis in gleicher Weise umgestaltet. Überall sind dort die Zellen so groß, ihre Kerne unregelmäßig und das Cytoplasma vakuolenreich. Die Oberfläche der Blätter ist auch hier nicht flach, sondern viele Zellen sind nach außen gewölbt.

Bald aber treten noch mehrere Änderungen im Vegetationskegel auf. Wie in den meisten Knospengallen wirken auch hier die Gallentiere hemmend auf das Längenwachstum. Die Internodien strecken sich nicht in demselben Verhältnis, wie die neuen Blätter wachsen, und dadurch wird die Knospe gedrungen; die Blatteinpflanzungen liegen dann auch nicht untereinander, sondern mehr oder weniger nebeneinander auf gleicher Höhe.

Der Vegetationskegel wird breit und flach. Es ist besonders das Periblem, das hierbei viele Zellteilungen zeigt, sowohl perials antikline. Da schon in den normalen Knospen Periblem und Plerom nicht deutlich voneinander abgegrenzt sind, so läßt sich begreifen, daß dies in den Gallen noch weniger der Fall ist. Schon in sehr jungen Gallen sieht man an der Spitze des Vegetationskegels, daß die dort einzellige Periblemschicht in mehrere Lagen geteilt wird und die Initialzelle dabei verloren geht

Dies ist auch der Fall mit der des Pleroms. Bisweilen konnten wir in sehr jungen Gallen die Zelle noch wiederfinden (Fig. 10). Sie lag aber schon tiefer im Gewebe drin, da das Periblem darüber mehrlagig geworden war, und zeigte selbst eine Teilung, wobei die neue Wand mitten durch die Spitze der keilförmigen Zelle ging, so daß zwei genau gleiche Zellen entstanden und damit also der besondere Wert der Initiale aufgehoben wurde.

Statt der drei Zelllagen am Gipfel entsteht nun ein Gewebe, das aus vielen und kleineren Zellen besteht (Fig. 7). Hierin ist ein deutliches Band aus etwa sechs bis acht Schichten zu erkennen, deren Zellen langgestreckt und schmal sind und regelmäßig liegen, so daß sie zusammen eine Art Kappe bilden, die über die Spitze des Scheitels hingeht. Diese Kappe zeigt große Übereinstimmung mit den Anlagen der Gefäßbündelstränge, in welche sie auch auf den Seiten ungefähr übergeht.

Die inneren Zellen des Pleroms mehren sich auch, obgleich nicht sehr stark; sie werden außerdem breit und etwas flacher. Wir zählen deren etwa zehn oder zwölf Reihen in medianen Längsschnitten, in der nämlichen Höhe, wo man in der normalen Knospe

nur sieben zählte. Einmal fanden wir eine Galle, bei der der Vegetationspunkt deutlich in zwei geschieden war.

Es lassen sich nunmehr bei den Gallen zwei etwas verschiedene Fälle beobachten. Das Wachstum am Vegetationskegel hält noch eine lange Zeit an, wird sogar nicht wenig gesteigert. Es bilden sich dann auch neue Blätter. Nun wird aber der Kegel in einem Teil der Gallen bald ganz flach und die jungen Blätter nehmen fast die ganze Oberfläche ein, bis in den alten Gallen endlich gar keine Vegetationsspitze mehr wahrzunehmen ist und das Wachstum aufhört.

In einem anderen Teil der Gallen aber bleibt immer ein deutlicher Vegetationskegel sichtbar, welcher noch keilförmig ist und mehr lebensfähig aussieht, obgleich sein Bau sich, wie oben beschrieben, geändert hat. Die jüngsten Blatthöcker stehen hierbei auch nur auf den Seiten und nehmen nicht die Spitze des Kegels ein (Fig. 12). Es leuchtet ein, daß es diese letzten Gallen sein werden, welche unter günstigen Umständen im Frühjahr bisweilen auswachsen und allmählich wieder normale Zweige bilden können, während die ersteren nach beendigtem Wachstum sterben und abfallen.

Beim Entstehen der Blattanlagen in den abnormalen Knospen bemerkten wir noch, daß es nicht wie sonst vom Periblem ausgeht, sondern daß die ersten Teilungen im Dermatogen stattfinden. So entstehen anfangs Höcker von epidermoidalen Zellen, an denen sich erst später das darunter liegende Periblem beteiligt (Fig. 2b). Ob diese Höcker überhaupt alle mit wirklichen Blattanlagen zu homologisieren sind, können wir nicht als sicher angeben. Sie sind so zahlreich und auf dem breiten Kegel so dichtgedrängt, daß ihre Stellung nicht nachzuweisen ist. Während man sonst an Querschnitten von normalen Knospen aus Größe und Lage der einzelnen Blattschnitte genau den Stand der Blätter am Stengel ersehen kann, ist dies bei den Gallen nur an etwas älteren Blättern möglich. Der Schnitt des Vegetationskegels selbst ist durch die zahlreichen Höcker, welche darauf sitzen, unregelmäßig und das Entstehungsalter der einzelnen ist nicht zu ersehen.

Hier läßt sich noch einiges über die Blattstellung sagen. Wir können völlig bestätigen, was Weisse¹) hierüber mitteilt. Er schreibt, daß in den von ihm untersuchten Triebspitzengallen die Blattstellung dieselbe ist, wie an den normalen Zweigen, oder doch nur sehr unbedeutende Abweichungen zeigt. Für die normale Blattstellung von Taxus fanden wir 5:8, und diese Zahl fanden wir auch in den Gallen immer wieder.

Hieraus geht auch wieder aufs deutlichste hervor, daß der Einfluß der Tiere auf das Wachstum der Knospen vornehmlich nur ein das Längenwachstum hemmender ist und keine allzu große Veränderungen darin veranlaßt.

Hiermit glauben wir eine vollständige Darstellung unserer Untersuchungen gegeben zu haben. Sie wurden begonnen in der Absicht, die Lebensweise der Phytopten und die Abänderungen,

<sup>1)</sup> Weisse l. c. fg. 1.

welche sie an ihrer Gastpflanze verursachen, nachzuweisen. Bald bemerkten wir dabei, daß dazu erst eine gründliche Untersuchung der normalen Pflanze und speziell ihres Wachstums am Vegetationspunkt nötig war. Was wir dann vom Bau des Vegetationskegels entdeckten, haben wir oben beschrieben und glauben damit auch einen Beitrag zur Frage von dem Scheitelwachstum der Gymnospermen geliefert zu haben.

Während des Druckes dieses Artikels bekamen wir eine Arbeit von Grevillius und Niessen (Begleitwort zu Zoocecidia et Cecidozoa, Sammlung von Tiergallen und Gallentieren. Lieferung 1. no. 1—25. Cöln 1906) und fanden Seite 11, eine Arbeit von Giesenheyner zitiert (Allg. Zeitsch. für Entom. Bd. VII. 1902. S. 312). Dieser Autor schreibt, daß die männlichen Blütenknospen, seltener die Blattknospen verbildet werden. Dies können wir durchaus nicht bestätigen. Erstens sind die Gallen an weiblichen Bäumen eben so zahlreich zu finden wie an männlichen und zweitens sind die männlichen Blüten von Taxus während der Infektionszeit schon abgefallen und die neuen noch nicht angedeutet.

#### Resultate.

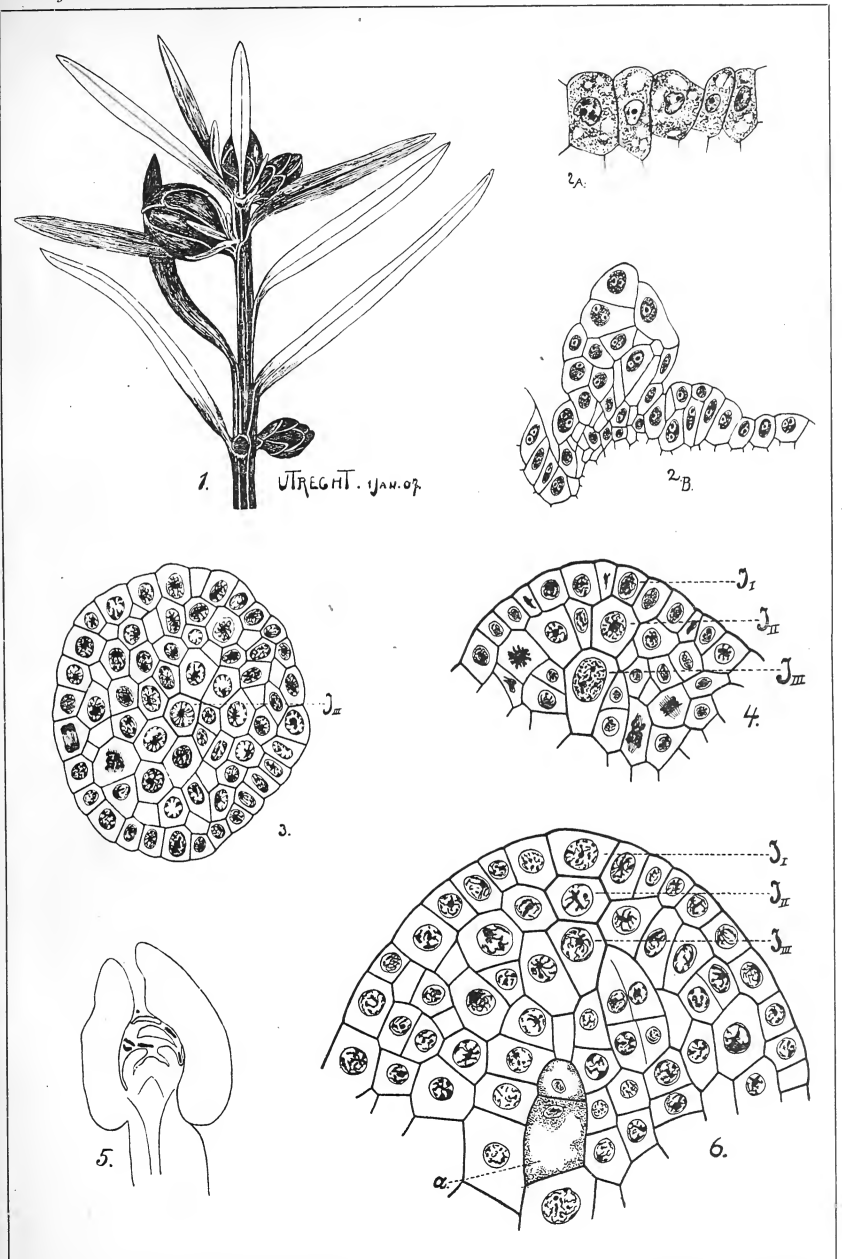
- 1. Die Phytopten, Eryophyes psilaspis, überwintern in den Gallen, verlassen diese im Mai und infizieren die jungen End- und Achselknospen.
- 2. Der Vegetationspunkt von Taxus baccata zeigt normal ein einschichtiges Dermatogen, ein gleiches Periblem und ein Plerom, jedes mit einer Initialzelle.
- 3. Die infizierten Knospen zeigen ein groß zelliges, einschichtiges Dermatogen mit vakuolenreichen Zellen. Das Periblem wird mehrschichtig und kleinzellig und bildet mit dem Plerom eine Art mehrlagiger Kappe von länglichen Zellen zwischen Dermatogen und Markanlage. Die Initialzelle des Pleroms wird am Anfang der Gallenbildung in zwei gleiche gewöhnliche Zellen geteilt. Die Nadeln entstehen auf der Vegetationsfläche durch Wucherungen vom Dermatogen und behalten, soweit zu entdecken war, ihre normale Blattstellung.

#### Erklärung der Abbildungen auf Tafel I und II.

Alle mikroskopischen Zeichnungen wurden mit Hülfe eines Abbeschen Zeichenapparates angefertigt.

- Fig. 1. Galle von Eryophyes psilaspis auf Taxus baccata. Am Stengel befinden sich drei normale Knospen und eine Galle. X 3.
- A. Epidermiszellen einer ausgewachsenen Galle mit Vakuolen, stark Fig. 2. körnigem Cytoplasma und etwas unregelmäßigen Kernen. X 300.
  - B. Sehr junge Anlage einer Nadel an einer wachsenden Galle. × 600.

- 14 van Leeuwen, Die Eriophyes psilaspis auf Taxus baccata etc.
- Fig. 3. Querschnitt des Vegetationspunktes eines normalen Stengels von Taxus baccata, in der Höhe der Initialzelle des Pleroms. X 420.
- Fig. 4. Längsschnitt des Vegetationspunktes eines normalen, wachsenden Stengels von *Taxus* im Frühling. Man sieht die drei Initialzellen und speziell den des Pleroms mit dem großen Kerne. X 450.
- Fig. 5. Längsschnitt einer eben infizierten Knospe. Die Tiere sitzen zwischen den noch wenig veränderten Nadeln. X 30.
- Fig. 6. Längsschnitt des Vegetationspunktes eines normalen Stengels im Winter; alle Kerne befinden sich in Ruhephase. Bei a eine Zelle mit körnigem, braunem Inhalt und degenerierendem Kern. X 450.
- Fig. 7. Längsschnitt eines Vegetationspunktes einer ausgewachsenen Galle; bei a Zellen mit braunem, körnigem Inhalt, bei b Kappe von länglichen Zellen, durch Plerom und Periblem geformt; ep. = epidermis mit großen Zellen. X 300.
- Fig. 8. Schematischer Querschnitt eines Stengels unterhalb einer jungen Galle; ph. = phloem; xy. = xylem. X 20.
- Fig. 9. Schematischer Querschnitt eines Stengels unterhalb einer jungen Knospe; ph. = phloem; xy. = xylem. X 20.
- Fig. 10. Längsschnitt des Vegetationspunktes einer jungen Galle. Die Epidermis ist höher geworden, das Periblem mehrzellig und I. p. die Initialzelle des Pleroms hat sich in zwei gleichwertige Stücke gegeteilt. X 225.
- Fig. 11. Querschnitt einer Nadel einer Galle b und einer normalen Nadel a. × 65.
- Fig. 12. Längsschnitt durch eine ausgewachsene Galle mit flachem Vegetationspunkt. X 30.

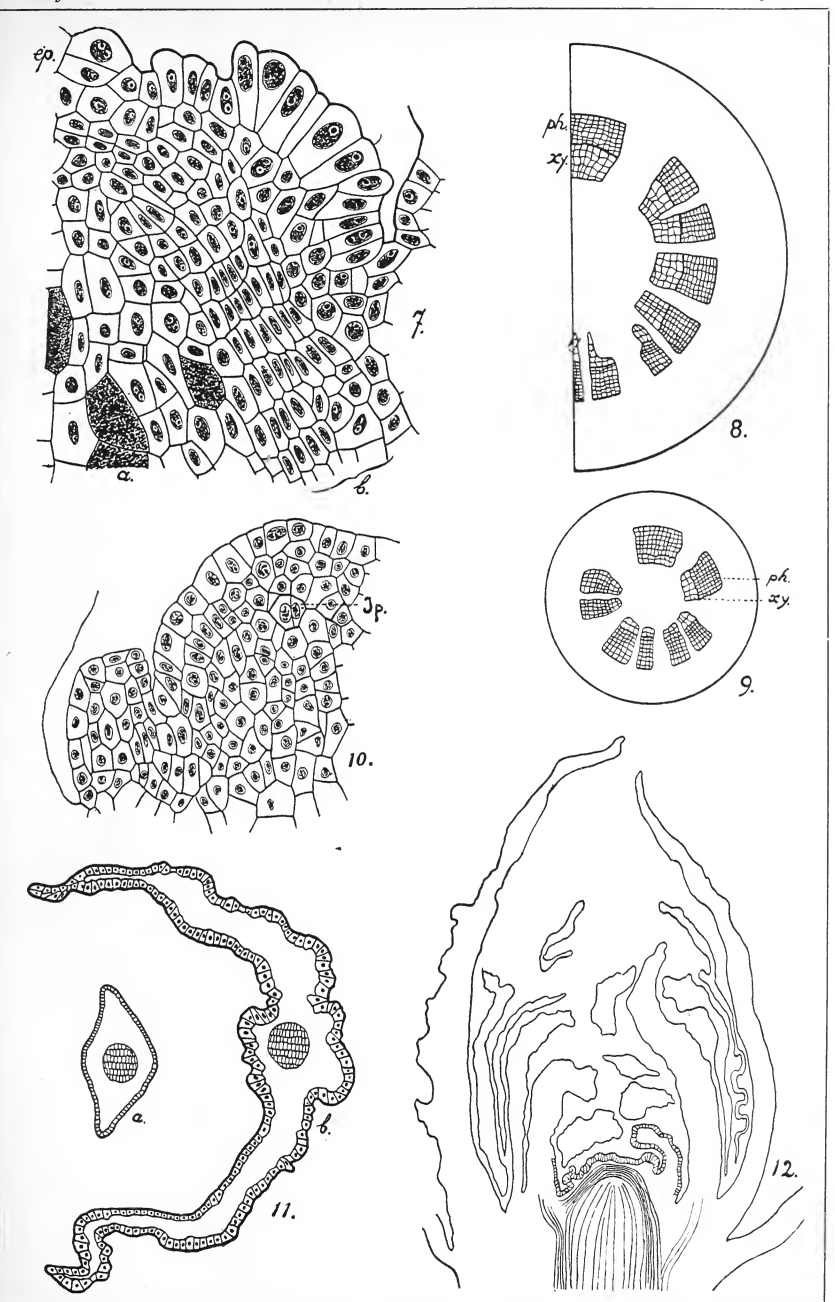


Jenny Reynvaan und Dr. W. Docters van Leeuwen. Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.



3

\$



Jenny Reynvaan und Dr. W. Docters van Leeuwen.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.



# Studien zur Entstehung der Arten durch Mutation. (I.)

Von

#### Dr. Karl Domin.

Mit Tafel III und IV und 2 Abbildungen im Text.

Die Studien über die Entstehung der Arten und Varietäten durch Mutation haben in neuester Zeit einen kolossalen Aufschwung erfahren, indem besonders die Ergebnisse der langjährigen Versuche Vries' und einiger nordamerikanischer Forscher direkte Beweise geliefert haben, daß wir in der Natur sehr häufig sprungweisen Formenneubildungen begegnen. De Vries ist der erste Autor, welcher auf Grund von langjährigen, peinlichst genauen Kulturversuchen in seinem großen Werke "Die Mutationstheorie" (2 Bände. Leipzig 1901 und 1903), sowie in seinen neueren, an der Universität von Kalifornien gehaltenen Vorlesungen ("Arten und Varietäten und ihre Entstehung durch Mutation", deutsche Übersetzung von H. Klebahn, Berlin 1906) die Entstehung der Arten durch Mutation besprochen und einem weiten Kreise der Botaniker zur Kenntnis gebracht hat. Mit Rücksicht darauf, daß die von Vries festgestellten Tatsachen heutzutage allgemein bekannt sind, wollen wir uns dort, wo die Ergebnisse unserer Beobachtungen mit den seinigen übereinstimmen, möglichst kurz fassen und nur die neuen Belege für seine Theorie näher besprechen.

Wenn wir aber trachten, durch eine Reihe von kleineren Abhandlungen unsere Erfahrungen auf dem Gebiete der Mutationstheorie zu veröffentlichen, ohne daß wir uns dabei auf die Ergebnisse mehrjähriger Kulturversuche stützen könnten, so geschieht dies in erster Reihe deshalb, weil in der neuesten Zeit diese Fragen meist von zwei grundverschiedenen Standpunkten aus behandelt worden sind; von ihnen basiert der eine ausschließlich auf physiologischen, der andere auf systematisch-morphologischen Untersuchungen. Diese beiden Richtungen sind aber heutzutage gar nicht einheitlich und ich erachte es für ein wichtiges Postulat der nächsten Zeit, die sich oft schroff gegenüberstehenden Ansichten beider Richtungen von einem allgemeineren Standpunkte aus zu vergleichen und zu erzielen, daß inde von ihnen die andere gehührend würdige

jede von ihnen die andere gebührend würdige.

Die morphologisch-systematische Richtung stößt dabei allerdings auf zahlreiche Hindernisse, da sie nicht selten praktische Rücksichten bevorzugen muß, indem sie jene Merkmale sucht, die eine leichte Orientierung in den oft schwierig zu unterscheidenden Pflanzengruppen ermöglichen, ohne sich weiter um die Bedeutung dieser Merkmale zu kümmern. Dabei werden zwar häufig die Ergebnisse der Kulturversuche berücksichtigt; wie wir noch in einer späteren Abhandlung zeigen wollen, tragen aber gerade diese Ergebnisse zur Lösung der Frage nach der Entstehung der Arten wenig bei, wenn sie sich nur auf die Konstanz der einzelnen Merkmale beziehen.

Vom Standpunkte der Fragen nach der Entstehung der Arten sind bisher so wenige Gattungen bearbeitet worden, daß auch hier das heutzutage Bekannte ein sehr ungleichmäßiges Bild der wirklichen Verhältnisse gewährt. Insbesondere muß ich jenes Verfahren als verfrüht und nicht begründet bezeichnen, welches überall dort ein Mutationszentrum zu suchen trachtet, wo eine betreffende Art (oder auch eine Gruppe von Arten) stark variiert und zahlreiche neue Formen durch Mutation hervorzubringen scheint.

Es ist leicht begreiflich, daß die Entwickelungszentren für eine bestimmte Art, Sektion oder ganze Gattung die vormaligen oder auch gegenwärtigen Mutationszentren darstellen, wie dies an zahlreichen Beispielen erörtert werden könnte. Denn dort, wosich gegenwärtig ein Entwickelungszentrum vorfindet, müssen wir eine vormalige rege Formenneubildung voraussetzen; unseren heutigen Erfahrungen gemäß macht dieselbe schon an und für sich die Annahme eines Mutationszentrums, dessen Energie in manchen Fällen schon erloschen ist, plausibel. Dessenungeachtet müssen wir aber zwischen solchen Arten unterscheiden, die gegenwärtig überall konstant oder fast konstant auftreten (es sind dies meist Arten großen Alters, so verschiedene Relikttypen) und jenen, die noch gegenwärtig variieren. Bei den letzteren gibt es abermals zwei Fälle; die auffallend zahlreichen Mutationen, die sich in der Bildung elementarer Arter oder auch retrogressiver Varietäten kennzeichnen, sind entweder auf kleinere getrennte Gebiete oder nur auf ein einziges beschränkt, wo man dann in der Tat von einem Mutationszentrum sprechen kann. Häufiger tritt jedoch der Fall ein, daß eine bestimmte Art (oder auch Sektion) entweder überall in ihrer Area oder doch auf vielen Stellen stark variiert und zahlreiche Formen durch Mutation hervorbringt und dann ist es wohl kaum richtig, überall dort, wo man eine solche intensive Formenneubildung konstatiert, von einem selbständigen Mutationszentrum zu sprechen.

Daß die Draba (= Erophila) verna in der Umgebung von Lyon in Südfrankreich einen Schwarm von neuen Formen hervorgebracht hat, unterliegt keinem Zweifel. Es ist auch die Annahme berechtigt, daß diese Formen sprungweise entstanden sind, da keine andere Erklärung für die Entstehung derselben wahrscheinlich und stichhaltig ist. Es ist aber wohl den Floristen der verschiedensten Gebiete gut bekannt, daß diese Art auch anderwärts durchweg nicht konstant ist, sondern in eine Reihe oft recht auffälliger Formen zerfällt. Jordan hat bekannterweise die Draba

verna in fast 200 Arten zerspalten; wenn wir aber in seinem Sinne die Formen jener Gebiete studieren wollten, von welchen ihm kein Material zu Gesicht gekommen ist, so würden wir bald erkennen, daß es leicht ist, noch mehrere neue "Arten" (im Sinne Jordans) zu beschreiben und daß die Gesamtzahl derselben noch lange nicht einmal provisorisch als abgeschlossen betrachtet werden kann. Daß dies seit den Zeiten Jordans nicht in solchem Maße durchgeführt worden ist, wie es möglich wäre, davon ist der Grund wohl darin zu suchen, daß die monographischen Arbeiten Jordans nur wenig zu praktischem Gebrauch gelangten. Dies ist dadurch verursacht, daß die Wiedererkenntnis der 200 Draba verna-Arten auch einem geschulten Botaniker viele Schwierigkeiten darbietet. Wenn wir alle diese Tatsachen berücksichtigen, so sehen wir, daß wohl zuerst das Verhalten der Draba verna auf zahlreichen Stellen ihrer Gesamtarea und von demselben Standpunkte aus festgestellt werden müßte, bevor wir zu behaupten berechtigt wären, wo sich das wahre Mutationszentrum (oder deren mehrere) vorfindet.

Dasselbe gilt von der Hepatica triloba, für die neuerdings Jens Holmboe in einer recht interessanten Abhandlung 1) ein wahrscheinliches Mutationszentrum in Norwegen in der Umgebung von Christiania vermutet. Er unterscheidet hier eine Anzahl von Formen, von welchen manche bisher anderswo nicht beobachtet oder wenigstens nicht beschrieben worden sind. Die Hepatica triloba oder Anemone Hepatica ist bekannterweise eine sehr konstante Art, die in Europa nur wenige systematisch wichtigere Varietäten hervorbringt,2) die aber eine Reihe von Formen bildet; diese Formen wurden zumeist als leichte Abweichungen vom Typus nicht beschrieben oder wenigstens nicht mit Namen belegt. Holmboe hat sich die Mühe genommen, eine Revision der bekannten Formen durchzuführen, wobei er noch manche neue aufstellen konnte. Aus diesem Formenreichtume der Anemone Hepatica bei Christiania gelangt er dann zu dem Schlusse (p. 372-373), daß diese Art dortselbst (ebenso wie bei Innsbruck, wo Murr mehrere Formen derselben konstatieren konnte) ein Mutationszentrum besitzt. Meinen Erfahrungen gemäß (nach in Böhmen und in den Alpenländern durchgeführten Beobachtungen) bringt aber die Hepatica triloba fast überall dort, wo sie in großer Menge vorkommt, mehrere Formen hervor; so kann ich z. B. nur aus Zentralböhmen folgende von den von Holmboe aufgezählten Formen nennen: f. hirta Holmboe, f. ciliata Holmboe, f. lilacina Holmboe, f. marginata Holmboe, f. alba (Mill.) Gürke, f. candida

<sup>1)</sup> Einige abweichende Formen von Anemone Hepatica L. aus der Umgegend von Christiania. ("Nyt. Mag. f. Naturvidensk." B. 44. H. 4. p. 357—377. 1906.)

<sup>2)</sup> Bei Gürke, Plantae Eur. II. 3. p. 477—479 (1903) ist die Anemone Hepatica L. folgendermaßen eingeteilt: a) typ ca (Beck) Gürke, b) rotundata (Schur) Gürke, c) multilona C. Hartm., d) minor Rouy et Fouc., e) marmorata T. Moore, f) hispanica Willk., g) glabrata Fries, h) alha (Mill.) Gürke, i) rosea Neumann, k) plena (Mill.) Gürke, l) calycina (Wimm. et Grab.) Gürke, m) steleantha (Goir.) Gürke, n) eriostemma Wallr. — Von diesen Varietäten haben aber nur wenige einen höheren systematischen Wert, die meisten sind als bloße Formen zu betrachten.

Holmboe, f. rosea Neumann, f. violacea Neumann, f. tridactylites J. Dyring, f. divergens Holmboe, l. multiloba Hartm. Die Formen marmorata Moore, l. biloba Holmboe, f. asarifolia A. Blytt, l. feminea Holmboe, l. plena Gürke, f. spectabilis Holmboe und f. glabrata Fries sind mir derzeit aus diesem Gebiete nicht bekannt.

Aus all' dem kann man schließen, daß uns das Vorhandensein zahlreicher Formen dieser Art in einer bestimmten Gegend noch nicht hinreichend beweist, daß sich dortselbst ein Mutationszentrum vorfinde. Es ist dies vielmehr bloß ein Ausdruck dessen, daß die Hepatica triloba auf weit entfernten Fundorten ihrer Gesamtarea imstande ist, eine Anzahl von verschiedenen, systematisch jedoch minderwertigen Formen hervorzubringen; daß diese Formen zum größeren Teile durch Mutation entstanden sind oder sich noch bilden, ist wohl anzunehmen; es legt uns aber dieser Umstand noch kein Zeugnis dafür ab, daß überall dort, wo dieses leichte Variieren innerhalb der scharf begrenzten Hauptmerkmale der Art vorhanden ist, auch ein Mutationszentrum zu vermuten wäre.

Auch bei den Gattungen Euphrasia, Rhinanthus, Bellis usw. ist es heutzutage noch nicht möglich, das richtige Verhältnis der Mutationsintensität festzustellen, da — trotzdem eingehende monographische Bearbeitungen über die zwei ersteren Gattungen vorliegen — doch bisher das Verhalten aller Arten innerhalb ihrer

ganzen Area nicht konstatiert werden konnte.

Anders verhält es sich mit der in die Umgebung Amsterdams eingeschleppten nordamerikanischen Oenothera Lamarckiana, bei welcher de Vries eine noch gegenwärtig bestehende Mutation

festgestellt hat.

Doch wir wollen in unserer ersten Studie nicht weiter auf diese Fragen eingehen, sondern gleich zur Schilderung einiger interessanter Mutanten übergehen. Da es vom Standpunkte der wissenschaftlichen, beschreibenden Botanik nicht korrekt wäre, einen jeden Mutanten gleich als eine neue Spezies oder Varietät zu bezeichnen, so ziehen wir es vor, in solchen Fällen, wo vorläufig nicht bestimmte Daten über den Mutanten vorliegen, denselben einfach als "mutatio" (abgekürzt mut.) zu bezeichnen.

## 1. **Potentilla verna** L. mut. **monophylla** m. (Fig. 1.)

Cum Potentilla verna L. var. typica Th. Wolf omnino congrua, sed foliis omnibus simplicibus oblongis margine dentatis, nervo

primario unico plus prominenti percursis.

Ein großer, stattlicher Rasen dieser Pflanze, deren Teil aut der Fig. 1 abgebildet worden ist, wurde mir im Vorjahre lebend von Herrn Mir. Servít, stud. phil. in Prag, von Zvol aus Mähren (in der Nähe der böhmischen Grenze) gebracht. Derselbe wuchs hier zwischen einer, ein Feld einsäumenden Steinmauer und wurde auf diesem Fundorte von Herrn M. Servít schon seit vier Jahren beobachtet. Im Verlaufe dieser Zeit trug er ausschließlich nur ungeteilte, längliche Blätter. Ich ließ mir diesen Stock, der sicher schon ein ziemliches Alter besaß, und sich durch ein

außerordentlich dickes Rhizom auszeichnete, lebend bringen, um ihn im Botanischen Garten weiter zu kultivieren und mit seinem Samen Kulturversuche anzustellen. Da derselbe aber nach dessen Ausrodung mehrere Tage im Wasser aufbewahrt worden war, erwies sich alle meine Mühe, ihn zu erhalten, als erfolglos; derselbe ging nach wenigen Tagen ein und so blieb mir, außer einigen kleinen Exsikkatstücken, nur das gleich nach Erhalt des Stockes angefertigte Bild übrig.

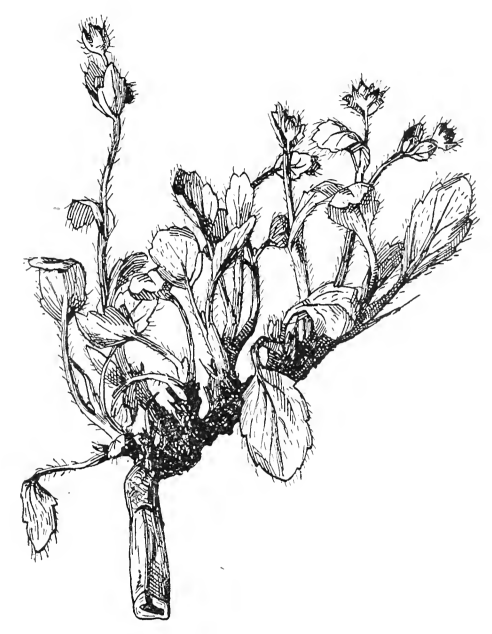


Fig. 1. Potentilla verna L. mut. monophylla Dom. (Original.)

Ob vielleicht in der Nähe dieses Stockes noch andere aus seinen Samen hervorgebrachte, einblättrige Rasen vorhanden sind (vorläufig hat Herr Servít keine konstatiert), oder ob aus dem in der Steinmauer übrig gebliebenen Rhizomrest (oder gar aus der Wurzel, wie dies bei den Potentillen mitunter vorkommt) ein neuer Rasen hervorwuchs, werde ich später festzustellen trachten.

Die Pflanze macht natürlich auf den ersten Blick einen sehr fremdartigen Eindruck, obzwar sie in der Tat durch kein anderes wesentliches Merkmal als durch die einfachen Blätter von dem Typus der variabilen *Potentilla verna* abweicht. Die Behaarung der Blätter, der Stengel und der Kelche, die für die *Potentilla verna* so charakteristische Form der Nebenblätter, die Form der

Blüten sind genau dieselben, wie bei der *Potentilla verna*. Wie gesagt, ist an der Pflanze kein einziges Blatt zu finden, welches nur eine Andeutung von einer Teilung besäße; alle Blätter sind einfach, länglich, nur an den Rändern wenigzähnig, ziemlich lang gestielt und mit einem einzigen Hauptnerv, von dem mehrere Seitennerven bogig zu den Rändern auslaufen, versehen. Die Nervatur ist also mehr derjenigen der einzelnen Blättchen der normalen *Potentilla verna*, als dem ganzen geteilten Blatte ähnlich. Auffallend, aber gewiß von untergeordneter Bedeutung, ist das verhältnismäßig große Alter dieses Stockes, da die Potentillen aus der Verwandtschaft der *Potentilla verna* gewöhnlich nach wenigen Jahren absterben.

Da dieser Stock ohne allmähliche Übergänge inmitten der typischen *Potentilla verna* stand und dortselbst höchstwahrscheinlich vor dem Jahre 1901 nicht vorhanden gewesen ist, so liegt es wohl nahe seine Entstehung durch eine plötzliche Mutation zu erklären.

Es handelt sich nur darum, diese einfachen Blätter der Potentilla verna mut. monophylla phylogenetisch zu erklären und dabei auch zu zeigen, um welche Art von Merkmal es sich hier handelt. Bevor wir an diese Erklärung herantreten, müssen wir kurz die interessante phylogenetische Entwickelung der Blätter der typischen Potentilla verna berühren. Wir finden bei derselben anscheinend handförmig geteilte (fünf- bis siebenzählige) Blätter, die aber aus ursprünglich unpaarig gefiederten Blättern abzuleiten sind. Dieselben haben sich durch Reduktion der Fiederblättchenpaare in dreizählige Blätter verwandelt, die uns das Endblättchen und das letzte Fiederblättchenpaar darstellen. Durch weitere fußförmige Teilung der Seitenblättchen nahmen diese dreizähligen-Blätter eine anscheinend handförmig geteilte Spreitenform mit fünf bis sieben Blättchen an. Wir beobachten hier also eine recht interessante phylogenetische Entwickelung, die allerdings durch den Vergleich mit anderen Potentillen und verwandten Rosaceen-Gattungen leicht festzustellen ist. Die einfachen Blätter, die bei unserer Potentilla monophylla durch eine plötzliche Mutation entstanden sind, stellen uns eine atavistische Urform der Potentilla-Blätter dar, da wir voraussetzen müssen, daß alle zusammengesetzten Blätter aus ursprünglich einfachen entstanden sind. Bei unserer einblättrigen Potentilla verna haben wir allerdings einen seltenen Fall, zu dem wir wohl nicht viele Analogien im Pflanzenreiche zu finden vermöchten.

Wenn wir die Blätter an den Keimpflanzen der typischen *Potentilla verna* hinsichtlich ihrer Form untersuchen, so finden wir hier allerdings auch Blätter, die fast ungeteilt sind, die aber doch schon die spätere Teilung angedeutet haben, so daß auch die Blätter der Jugendformen mit unserer Varietät nicht verglichen werden können.

Beispiele ähnlicher einblättriger Formen bei Kräutern sind, wie gesagt, sehr selten; häufiger noch können derartige Blattformen bei verschiedenen Sträuchern und Bäumen beobachtet werden, so z. B. bei Robinia Pseudacacia, Fraxinus excelsior, Juglans regia usw.

Von den Kräutern ist es besonders die seit langher bekannte einblättrige, in den Gärten hie und da kultivierte Erdbeere, die um so eher in Vergleich zu ziehen ist, als die Gattung Fragaria die der Gattung Potentilla zunächst verwandte Gattung ist und als diese beiden Gattungen in der Tat nur durch Merkmale von relativer Natur unterschieden sind. Phylogenetisch ist aber diese einblättrige Erdbeere, wie wir in folgendem zeigen werden, mit unserer einblättrigen Potentilla verna nicht identisch.

Die dreizähligen Blätter der typischen Erdbeere sind gleich wie die anscheinend handförmig geteilten der Potentilla verna aus ursprünglich unpaarig gefiederten abzuleiten. Bei der Fragaria findet man auch mitunter atavistische Formen, die noch ein oder zwei Fiederblättchenpaare tragen, wie sie Velenovský in seiner "Vergl. Morphol. der Pflanzen", Teil I (Prag 1905), abgebildet hat. Die einblättrige Erdbeere würde ich nun durch weitere Reduktion (durch Abortierung des letzten Fiederblättchenpaares) erklären; es ist aber nicht unmöglich - wie de Vries1) vermutet -, daß hier "mehrere Blättchen zu einem einzigen vereinigt sind, da dieses eine in der Regel viel größer ist, als das Endblättchen eines gewöhnlichen Blattes derselben Spezies". Sei aber schon das erstere oder das letztere der Fall, immerhin ist es klar, daß uns das einzige Blättchen dieser Fragaria ein phylogenetisch unpaarig-gefiedertes Blatt darstellt; aus diesem Grunde würde ich diese anscheinend einfachen Erdbeerblätter nicht als Rückschlag zu einer ursprünglichen Form oder als atavistisch — wie es Vries p. 211 tut - bezeichnen, sondern sie nur als weiter reduzierte Form der dreizähligen Blätter (daher phylogenetisch unpaariggefiederten) ansehen.

Bei der Erdbeere finden wir also normal dreizählige Blätter, die durch Abortierung einzelner Fiederblättchenpaare aus den unpaarig-gefiederten abzuleiten sind. Es kommen nun als Seltenheit teils atavistische Formen mit in der Tat unpaarig gefiederten Blättern, teils noch weiter reduzierte Formen (wenn das letzte Blättchenpaar abortiert und nur das Endblättchen übrig bleibt) mit einem einzigen Blättchen vor. Es ist daher der Wert der ersteren und der letzteren Form vom phylogenetischen Standpunkte aus nicht derselbe.

Eine weitere Modifikation erfahren noch die dreizähligen Blätter der gemeinen Erdbeere dadurch, daß sich einzelne Blättchen in zwei spalten, wodurch vier-, fünf- und sechszählige Blätter entstehen, wie ich sie öfters auch auf natürlichen Standorten in Böhmen zu beobachten Gelegenheit hatte. Hierbei ist es klar, daß diese mehrzähligen Blätter nur durch einfache Teilung der normal dreizähligen entstehen, denn wir finden alle Übergangsstufen von dem einfachen Blättchen bis zu dem in zwei gleichgroße Blättchen geteilten.

Wenn wir uns den bedeutenden Unterschied zwischen der einblättrigen Erdbeere und unserer *Potentilla verna* mut. *monophylla* recht klar darstellen wollen, so können wir die phylogenetische Entwickelung dieser beiden Formen folgenderweise veranschaulichen:

<sup>1)</sup> Arten und Varietäten und ihre Entstehung durch Mutation. (Übers. von Klebahn.) 1906. p. 211.

(Die doppelten Linien bezeichnen die Richtungen der Atavisten und geben zugleich an, wie viele Stufen der betreffende Atavist übersprungen hat.)

#### Fragaria:

1. Theoretische Urform: Formen mit einfachen Blättern. (Bisher unbekannt.)

#### Potentilla verna:

1. Theoretische Urform:

Formen mit einfachen Blättern. (Hierher gehört die atavistische Form der Potentilla verna, die als mut. monophylla beschrieben wurde).

#### 2. Weitere Stufe:

Formen mit unpaarig gefiederten Blättern. (Kommen mitunter als Atavisten vor.)

#### 2. Weitere Stufe:

Formen mit unpaarig gefiederten Blättern.

(Bei der *Potentilla verna* bisher unbekannt, dagegen bei anderen Potentillen als typische Blattform vorhanden.)

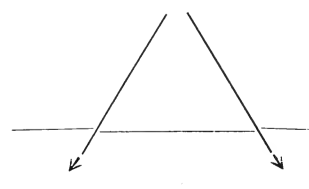
#### 3. Weitere Stufe: Formen mit dreizähligen Blättern.

(Die normale Blattform.)

#### 3. Weitere Stufe:

Formen mit dreizähligen Blättern.

(Kommen normal bei der Potentilla verna nicht vor, sind aber an den Keimpflanzen und selten als Abnormität zu beobachten; außerdem normal bei anderen Potentillen.)



#### 4a. Weitere Stufe:

Durch Abortierung des letzten Fiederblättchenpaares entsteht die einblättrige Erdbeere mit den einfachen Endblättchen.

### 4b. Weitere Stufe:

Durch weitere Teilung der einzelnen Blättchen entstehen Formen mit vier-, fünf- und sechszähligen Blättchen.

#### 4. Weitere Stufe:

Durch fußförmige Teilung der Seitenblättchen entstehen Formen mit anscheinend handförmig fünf- bis siebenteiligen Blättern als die normale Blattform der *Potentilla verna*.





Rechts unten die *Primula horticola* n. mut., in der Mitte die *Primula officinalis* (L.) Hill. (Original.)

## 2. **Primula officinalis** (L.) Hill. mut. **Pr. horticola** m. (Fig. 2 und Taf. III.)

Primulae officinali, ex qua orta est, affinis, sed differt caespitibus densioribus, foliis plus confertis diminutis cum petiolo tantum circa 5—8 cm longis (lamina folii pro more circa 3—5 cm longa et circiter 2 cm lata) laete viridibus quoad formam angustioribus ac in typo in apicem acutiusculum sensim attenuatis, externis basi in petiolum peranguste alatum plus subito contractis, internis in petiolum saepe sensim abeuntibus, supra glabris vel fere glabris subtus brevissime puberulis, scapis glabrioribus duplo et ultra ac in Primula officinali humilioribus, tantum circa 8—10 cm altis et 3—10 flores gerentibus, floribus diminutis gracilibus brevius pedunculatis tantum circa 16—19 mm longis, calyce campanulato sed ad apicem plus aperto brevi nervis 5 paulo prominentibus percurso, tubo corollae perangusto calycem longitudine conspicue superanti, petalis quoad formam ut in Primula officinali, sed intensius aureoluteis circiter duplo minoribus diametro tantum circa 7—8 mm latis.

Diese Primel entstand aus der *Primula officinalis* in dem Botan. Garten der k. k. böhm. Universität in Prag, wo die Stammart seit vier Jahren in großer Anzahl in dem von Prof. Velenovský begründeten Hain wuchs. Dieselbe wurde aus der südlichen Umgebung Prags, wo die *Primula officinalis* — zum Teil in der Varietät canescens Opiz — allgemein verbreitet ist, gebracht.

Diese merkwürdige Pflanze, deren Tracht und Verhältnis zu der Primula officinalis aus der Taf. III und die Blüte aus der Fig. 2 zu ersehen ist, entstand in dem erwähnten Garten auf zwei Stellen (immer zwischen ihren Mutterpflanzen), und zwar in vollkommen übereinstimmender Form. Ihre Entstehung kann bloß durch eine plötzliche Mutation erklärt werden.

Die Primula horticola unterscheidet sich von der Primula officinalis auf den ersten Blick durch ihre Dimensionen, denn sie ist mehr als zweimal kleiner als die mittelgroßen Formen der

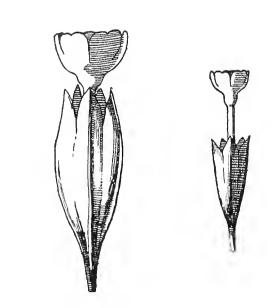


Fig. 2. Rechts die Blüte der Primula officinalis
(L.) Hill. mut. Pr. horticola, links der
Pr. officinalis.
(11/2 vergrößert, Original.)

Primula officinalis. Aber außer dieser Größendifferenz finden wir bald, daß ihr in allen Teilen besondere Merkmale zukommen, so daß sie auf keinen Fall nur für eine auffallend kleine Form der Primula officinalis betrachtet werden kann. In den vegetativen Merkmalen zeichnet sie sich durch die kahleren und frischer grünen Blätter, sowie durch die Form der Blattspreite aus; bei der typischen Primula officinalis sind nämlich die Blätter bedeutend breiter und mehr stumpflich, bei unserer Pflanze aber schmäler und gegen das Ende zu mehr zugespitzt, was ich an dem Vergleichsmateriale der Primula officinalis nie zu beobachten Gelegenheit hatte.

In der Infloreszenz sind außer den wenigen kleinen Blüten und den kürzeren Blütenstielen in erster Reihe die weniger aufgeblasenen, gegen das Ende sich allmählich verbreiternden kurzen Kelche sowie die dünnen, aus den Kelchen deutlich hervorragenden Kronenröhren auffallend.

Diese Merkmale scheinen zum Teil auf einen Bastard: Primula officinalis × elatior hinzuweisen, was aber unsere Pflanze auf keinen Fall sein kann, da sie in ihren Hauptmerkmalen vollkommen mit der Primula officinalis übereinstimmt. Bei dieser Gelegenheit möchte ich noch auf einen bisher wenig beachteten Unterschied zwischen der Primula officinalis und elatior, und zwar den der Nervatur der Blattspreite, hinweisen. Bei der ersteren Art sind die Anastomosen, welche die seitlichen Hauptnerven verbinden, in ihrem unteren Teile stärker und mehr hervorragend, wogegen ihre oberen Hälften, die zu dem folgenden Seitennerven ausgehen, schwächer und oft verzweigt erscheinen. Bei der Primula elatior sind dagegen die Anastomosen zwischen den Seitennerven fast einfach oder nur wenig verzweigt und in ihrem ganzen Verlaufe gleich stark. Unsere Pflanze besitzt eine mit der Primula officinalis übereinstimmende Blattnervatur, die sich nur dadurch auszeichnet, daß sie ein wenig dichter ist. Auch was die Farbe der Blüten anbelangt, steht die Primula horticola der Primula officinalis nahe: ihr Gelb ist nur noch etwas dunkler als bei dieser Art.

Wenn wir in der Literatur nachschlagen, 1) ob vielleicht eine ähnliche Form in der Natur irgendwo beobachtet worden ist, so sehen wir, daß es zwar einige Varietäten und Formen der Primula officinalis gibt, die in einzelnen Merkmalen an unsere Pflanze erinnern, die aber mit ihr sonst nichts gemein haben. So ist es in erster Reihe die zu der Varietät genuina Pax gehörende f. autumnalis Pax, die aus England beschrieben wurde und durch kleinere Blüten und wenigblütige Infloreszenz ausgezeichnet ist; es ist dies aber nur eine Herbstform der typischen Pflanze. Die f. ascapa Goiran hat sogar den Schaft auf Null reduziert; daß sie aber sonst von der typischen Pflanze abweichen würde (außer noch den verkürzten Blütenstielen), finde ich nicht erwähnt.

Über das weitere Verhalten dieser Pflanze hoffe ich in den folgenden Jahren Bericht erstatten zu können.

## 3. Picea Omorika (Panč.) Willk. mut. Fassei Midloch (pro var.).

(Taf. IV.)

Trunco flexuoso-erecto a basi ramoso, coma basi valde dilatata ad apicem angustum sensim attenuata (nec anguste pyramidali) laxiori, ramis verticillatis haud densis supremis horizontaliter patentibus, caeteris longioribus decumbentibus et tantum apice paulum ascendentibus, foliis paulum brevioribus angustioribusque.

Diese höchst interessante Omorika-Fichte ist durch plötzliche Mutation unter der zahlreichen typischen Form mit dichter, schmal pyramidaler Krone in dem Vereinsgarten in Krč bei Prag in zwei Exemplaren entstanden und wurde schon von Herrn Fasse,

¹) Vergl. in erster Reihe F. Pax und R. Knuth: "Primulaceae", in Englers "Pflanzenreich". Heft 22. 1905. p. 56-60.



K. Domin.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.



Direktor dieses Gartens bemerkt, später dann — im Alter von 14 Jahren — von Herrn Oberförster A. Midloch genau untersucht und in einem interessanten, böhmisch verfaßten Artikel in der "Vereinsschrift für Forst-, Jagd- und Naturkunde", Jahrg. 1906 bis 1907, p. 111—114, beschrieben und zu Ehren des Herrn Direktors Fasse als var. Fassei benannt.

Ihr Stamm ist nicht, wie bei der typischen Form, schnurgerade, sondern etwas krumm, mit rotbrauner Borke; die Äste sind quirlständig, nicht gedrängt, jene des jüngsten Quirls fast wagrecht abstehend, die mittleren und unteren verlängert, bogig herabhängend und erst mit ihrem obersten Teile schwach emporsteigend. Krone weniger dicht, nicht schmal pyramidal, sondern aus einem verbreiterten Grunde allmählich verschmälert, im Umrisse breit umgekehrt eilänglich. Blätter bis 17 mm lang und  $1-1^{1}/_{2}$  mm breit, auf den Gipfeltrieben länger und breiter (16 bis 22 mm lang und bis 2 mm breit).

Wie Midloch l. c. p. 113—114 angibt, weichen auch die Zapfen der mut. Fassei von jenen der typischen Form ein wenig ab, doch sind diese Unterschiede für die Beurteilung des systematischen Wertes dieser Form nicht ausschlaggebend, da es bekannt ist, daß die Zapfen von so jungen Bäumen oft mit jenen der erwachsenen nicht übereinstimmen und somit als normal nicht angesehen werden können.

Interessant ist es zu bemerken, daß die *Picea Omorika* zu jenen Koniferen gehört, die ihre charakteristische Form (die schmal pyramidale, dichte Krone<sup>1)</sup>) stets behalten. Hingegen sollen nach Wettstein<sup>2</sup>) in Tirol Formen der gemeinen Fichte vorkommen, die mit der *Omorika* verwechselt werden könnten.

Die Omorika-Fichte ist heutzutage aus dem östlichen Bosnien, Südwest-Serbien und Süd-Bulgarien bekannt; sie stellt uns eine höchst merkwürdige, in der Gegenwart im Aussterben befindliche, mit zwei ostasiatischen Arten, der Picea Glehni Masters und Picea Alcockiana Carr. am nächsten verwandte Art dar, die aber auch in unserem Klima gut gedeiht und die sich vielleicht auf warmen Kalkfelsen, z.B. in der Umgebung Prags, gut akklimatisieren ließe.<sup>3</sup>)

Wir wollen nur noch eine kurze Bemerkung zu der Taf. IV hinzufügen, die nach der Originalaufnahme des Herrn Oberförsters A. Midloch hergestellt worden ist.

Auf dieser Tafel ist die *Picea Omorika* mut. *Fassei* aus dem Vereinsgarten in Krč bei Prag abgebildet. Das Alter dieses Bäumchens beträgt 14 Jahre, die Höhe 2,4 m.

Beide Exemplare blühten schon und waren auch in ihrem 11. Lebensjahre fruchtend, was nur ein Zeugnis davon abgibt, daß sie nicht unter ihnen vollkommen zusagenden Existenzbedingungen aufwuchsen.

<sup>1)</sup> Vergl. das schöne Bild aus Bosnien in G. von Beck, Die Vegetationsverhältnisse der illyr. Länder, in Engler-Drude, Pflanzenreich. IV. p. 361 (1901).
2) In Sitzb. Akad. Wiss. Wien. Mat. Nat. Cl. XCIX. I. 532 ff.

<sup>3)</sup> Ausgedehnte diesbezügliche Kulturversuche im Freien hat neuerdings mit der *Omorika*-Fichte Herr Oberförster A. Midloch angestellt.

## Vegetationsbilder aus Kamerun.

Von

### Dr. F. C. von Faber,

Wissenschaftl. Hilfsarbeiter an der Kaiserl. Biologischen Anstalt für Land- und Forstwirtschaft, Dahlem-Berlin.

#### Mit Tafel V-IX.

Es gibt wohl wenige Gebiete unter den Tropen, wo auf einem verhältnismäßig so kleinen Raum alle Übergänge, von der Mangrovenvegetation zum tropischen Regenwald der Niederung, bis zu demjenigen der Höhenregionen, und zum Grasgebiet des Gebirges in so reicher Mannigfaltigkeit vereinigt sind, wie am Kamerungebirge.

Im nachstehenden habe ich eine Schilderung der Vegetation, wie ich sie auf meinen Exkursionen beobachten konnte, zu geben versucht. Zur besseren Übersicht füge ich einige kurze geographische und klimatische Erläuterungen über die fraglichen Gebiete bei.

Am Westabhang des Kamerunberges liegen an der Küste von Norden nach Süden die Orte Bibundi, Debundja, Isongo, Mokundange. Die Ambasbucht, jener Einschnitt des Landes am Südabhang des Gebirges, wird teilweise von Kap Nachtigall (Affenhalbinsel) und den Inseln Ambas und Mondoleh abgeschlossen. Aus der See ragen noch in der Bucht die grotesken Felsen der Pirateninseln, die sich den dichtbewaldeten Landzungen vorschieben. Freundlich leuchten aus dem Grün die weißen Häuser der ansässigen Europäer und die Negerhütten von Victoria, das mit dem auf ca. 900 m über dem Meeresspiegel gelegenen Regierungssitz Buea durch einen breiten, gut unterhaltenen Weg verbunden ist. Südlich von der Affenhalbinsel liegt in herrlicher Lage Kriegsschiffhafen, weiter Bamba, noch südlicher, in der Nähe der Lagunen des Kamerunflusses Mabeta.

Das Klima von Kamerun im allgemeinen läßt sich vom Standpunkt der Regenverteilung dahin charakterisieren, daß es eine regenreiche und eine verhältnismäßig trockene Jahreszeit gibt; letztere umfaßt die Monate November und Dezember, in vielen Jahren auch noch Januar und Februar. Ganz trockene Monate gibt es in den niederen Regionen der Küste nicht und sind die in dieser "Trockenzeit" genannter Jahresperiode fallenden Nieder-

schläge oft größer als die größten Regenmengen, welche durchschnittlich in Deutschland während der feuchtesten Monate vorkommen.¹) Vom März ab nimmt die Zahl der Regentage und die
Regenmenge rasch zu. Die Häufigkeit und Größe der Niederschläge ist am bedeutendsten im Juni, namentlich aber im Juli
und August. Der Himmel ist vom Juni bis September stark bewölkt und, häufig bis 30 Stunden ununterbrochen fortdauernd,
stürzen dabei fast alltäglich die Regenmassen herab.

Die außerordentlich hohen Niederschläge, verbunden mit einer mittleren Jahrestemperatur von 25—26° und dem humusreichen verwitterten Lavaboden, sind die Ursachen, daß der Regenwald am Fuß des Kamerungebirges zu den üppigsten und biologisch interessantesten der Welt gerechnet werden kann. Den großen Regenspender bildet das Kamerungebirge (in der Sprache der Eingeborenen Möngo ma Löba, "Gottesberg" genannt). Dieser höchste Gebirgsstock (3960 m) an der Westküste Afrikas verläuft in der Richtung von SSW. nach NNO. und bildet ein Glied der Vulkanreihe, die sich über Fernando Po (Clarence Pik), São Thomé und Annabón hinzieht.

Der bis zur Spitze dicht bewaldete kleine Kamerunberg ("Mongo ma Etinde") bildet die westliche, steil in die anmutige Bucht von Guinea abfallende Grenze des Gebirgsstockes. Dieser westliche Teil des Kamerunberges zeichnet sich durch höhere Niederschläge aus als der Ostabhang, was den vorherrschenden westlichen Winden zuzuschreiben ist. So zeigen z. B. die Regenmessungen von Debundja und Bibundi so hohe Zahlen, wie sie nur noch durch einen Ort der Erde, nämlich Therrapunji in Ostindien, übertroffen werden. Zur Veranschaulichung mögen einige Regenmessungen von Debundja, Bibundi, Isongo und Mokundange dienen.

Debundja.

19	06				Regenmenge in mm	Maximum in 24 St.
Januar Februar	•		•		184,0 424,5 473,5 577,0 736,5 1 605,0 1 597,5 1 296,0 1 609,5 1 240,0 316,7 348,3	86,0 76,0 134,0 128,5 124,0 283,5 295,0 161,5 186,0 111,0 59,0 43,5
	-	•	Jal	hr	10 408,5	295,0

<sup>1)</sup> Siehe hierfür die nachstehenden Tabellen.

1	90	)6				Bibundi <sub>mm</sub>	Isongo mm	Mokundange mm
Januar Februar . März April Mai Juni Juli August . September Oktober . November Dezember						54,25 276,5 411,0 433,1 764,3 1 272,0 2 109,0 1 586,9 2 211,8 2 039,5 485,0 257,3	181,9 298,1 354,9 284,5 310,0 1 064,6 1 416,7 1 465,3 1 437,5 1 173,0 161,6 149,7	74,5 166,5 67,1 99,1 310,1 1 071,6 1 347,7 1 421,7 1 024,4 647,3 137,6 82,5
	Zusammen			en	11 900,65	8 297,8	6 450,1	

Interessante Zahlen ergeben die Regenmessungen von Bibundi während der Jahre 1901—1906 für die regenreichsten Monate Juli, August, September und Oktober.¹)

	1901	1902	1903	1904	1905	1906
Jahresmenge in mm	9564	10 551	10 896	11 650	11 185	11 900
Größte Regenmenge in einem Monat in mm	Juli 2436	August 2576	Juli 2551	Septbr. 2641	Septbr. 2431	Oktober 2212

Am Südabhang des Kamerunberges sind die Niederschläge bedeutend geringer als am Westabhang; die Regenmessungen für Victoria und Buea z.B. ergeben folgende Zahlen:

1	906	5	Victoria	Buea		
Januar					105	28,8
Februar .				•		16,4
März					<b>5</b> 3	11,3
April					109	63,1
Mai					363	173,4
Juni					946	152,0
Juli					1165	318,4
August .					1068	348,4
September				•	676	<b>2</b> 58,3
Oktober .		•			432	213,5
November	•				130	57,7
Dezember		•	•	•	44	15,0
	•		Ja	hr	5091	1656,3

<sup>1)</sup> Ich verdanke diese Regentabellen dem Herrn Retzlaff, Direktor der Bibundi-Gesellschaft.

Aus diesen Aufzeichnungen<sup>1</sup>) geht hervor, daß Victoria mit ca. 5000 mm Regen im Jahre genau dieselben Niederschläge wie Buitenzorg auf Java hat.

Obwohl die Niederschläge am Südabhang des Kamerungebirges (z. B. Victoria, Kriegsschifthafen) bedeutend abnehmen, können

letztere doch noch als sehr regenreich bezeichnet werden.

Je nach der Verteilung der Regenmengen, verbunden mit einer Abnahme der Temperatur, ändert sich der Charakter des Regenwaldes. Trotzdem er am Kamerungebirge bis zu einer Höhe von 2000 m aufsteigt, in den Schluchten sogar bis zu 2700 m und hier die Grenzen des eigentlichen Tropenklimas überschreitet, bietet der Urwald in allen seinen Teilen dem entzückten Auge des Beschauers eine fast überwältigende Fülle von Formen dar.

In den Höhenregionen haben zahlreiche neue Arten den Platz der in den niederen Lagen auftretenden Formen eingenommen, so daß wir berechtigt sind, von zwei verschiedenen Charakteren des Regenwaldes zu sprechen, deren Grenze ungefähr

in einer Höhe von ca. 1000 m (bei Buea) zu suchen ist.

Betrachten wir nun die verschiedenen Formationen, die wir hier auf einem verhältnismäßig kleinen Raum am Kamerungebirge zusammengedrängt finden. Es fällt uns, wenn wir das Küstenbild zuerst betrachten, auf, daß sich bei Victoria, Kriegsschiffhafen, Bamba, Mabeta an vielen Buchten und Lagunen und an der Mündung von Flüssen (Kamerunfluß), wo der Einfluß des Meeres und der Winde nicht mehr so stark zur Geltung kommt, eine sowohl ökologisch als floristischinteressante Mangrovenvegetation gebildet hat. Im Nordwesten (Bibundi, Debundja, Isongo, Mokundange) fehlt diese trotz des Vorhandenseins von Buchten und Flüssen vollständig, und der dunkle Gürtel des Regenwaldes umsäumt hier anmutig die See.

Auf einer Kahnfahrt von Mabeta durch die vom Kamerunfluß gebildeten Lagunen hatte ich Gelegenheit, den Charakter der westlichen Mangrove zu studieren. Sie ist zwar der östlichen in ihrer floristischen Zusammensetzung sehr ähnlich, unterscheidet

sich aber von ihr durch geringere Anzahl von Arten.

Die westafrikanische Mangrove setzt sich aus folgenden Hauptvertretern zusammen: Rhizophora Mangle L., Laguncularia racemosa, Avicennia tomentosa, A. nitida und Conocarpus erectus. Durch den Umstand, daß hier nur einzelne Arten bestandsweise auftreten, gestaltet sich das Vegetationsbild sehr wenig abwechselungsreich, man könnte es fast als eintönig bezeichnen.

In den von mir besuchten, die stattliche Höhe von 20 m erreichenden Mangrovenwäldern spielen Rhizophora Mangle L. und Avicennia tomentosa die Hauptrolle und verleihen den Beständen ihr charakteristisches Aussehen, weil sie ausnahmslos den äußeren Rand der Vegetation bilden; treten wir jedoch mehr ins Innere dieser Wälder, so finden wir, daß hier Laguncularia racemosa bestandsweise auftritt. Außer diesen finden sich noch einige Exemplare von Conocarpus erectus.

<sup>1)</sup> Mitteilungen aus den Deutschen Schutzgebieten. Bd. XX. 1907. Heft 3.

Zwischen dem dunkelen Grün des Laubes, wo das Sonnenlicht durch den Glanz der Blätter vielfach reflektiert wird, zeigen sich die charakteristischen hellgrauen, fast weißen weidenähnlichen Stämme der Rhizophoren. Zur Flutzeit ist von dem eigentümlichen Wurzelgestell dieser Pflanzen nichts sichtbar. Zur Ebbezeit dagegen sieht man, soweit das Auge reicht, daß dieser Mangrovenwald wunderlich geformte Stelzwurzeln besitzt, die bald knorrig und krumm, dann wieder schlank und in schön gebogenen Linien dem dunklen Wasserspiegel zustreben. Durch ihre überaus reiche Verzweigung greifen sie ineinander und bilden auf diese Weise ein undurchdringliches Labyrinth.

Außer diesem Ankersystem der Wurzeln entsendet die Hauptachse und die Baumkrone in beliebigen Abständen viele senkrecht ins Wasser herabwachsende Wurzeln, die an ihren unteren Teilen über und über mit kleinen grauen Muscheln bedeckt sind.

Rings um die Stützwurzeln sehen wir gebogene oder gerade, aus dem Wasser emporsteigende dunkelbraune, mit Schlamm bedeckte Gebilde. Es sind dies negativ geotropische Pneumatophoren von Avicennia. Diese Atmungswurzeln dienen zur Sauerstoffversorgung der unterirdischen Teile der Pflanze; sie besitzen ein stark ausgebildetes Korkgewebe und zahlreiche Intercellulargänge in der Rinde, welche den durch die Lenticellen aufgenommenen Sauerstoff den anderen Geweben zuführen. Daß diese Pneumatophoren zur Sauerstoffaufnahme dienen, wurde zuerst von Karsten und Greshoff an den Wurzeln einer der östlichen Mangrove zugehörigen Art, Bruguira eriopetala, im Botanischen Garten zu Buitenzorg nachgewiesen. Die Atemwurzeln von Avicennia, deren Bedeutung zuerst von Goebel<sup>2</sup>) erkannt wurde, sind Spargelsprossen sehr ähnlich und wachsen senkrecht aus dem Schlamm empor.

Die Blätter der Mangroven sind derb, die Cuticula ist stark verdickt und schützt die Pflanze vor zu großer Transpiration; die anatomische Untersuchung zeigt, daß die Spaltöffnungen eine geschützte Lage besitzen und das Wassergewebe mächtig entwickelt ist, alles Charaktere einer typischen xerophilen Struktur.<sup>3</sup>)

Die Tatsache, daß wir hier bei Pflanzen, die im Wasser leben, dieselben Einrichtungen antreffen, welche wir auch bei Pflanzen der trockenen Standorte, der Xerophiten, begegnen, erscheint anfangs unerklärlich. Der xerophile Charakter der Mangroven ist dennoch nach den Untersuchungen von Schimper erklärlich. Er wies auf Grund von Kulturversuchen nach, daß das von den Wurzeln aufgenommene Kochsalz sich in den Blättern anhäuft und hierdurch die Ernährungstätigkeit der letzteren sehr beeinträchtigt wird. Es wird deshalb für die Mangroven sehr wichtig sein, die Wasseraufnahme seitens der Wurzeln soviel wie möglich einzuschränken und kann dies nur dann erreicht werden, wenn

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vergl. G. Karsten, Über die Mangrovenvegetation im Malayischen Archipel. (Bibl. Botanica. Heft 22. 1891.)

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> Goebel, Über die Rhizophorenvegetation. (Sitzungsber. d. naturf. Gesellsch. zu Rostock. 1886; Pflanzenbiologische Schilderungen. I und II.)

<sup>3)</sup> Schimper, A. F. W., Die indo-malayische Strandflora. Jena 1891.

die Blätter durch geeignete Schutzmittel ihre Transpiration vermindern.

Am merkwürdigsten und interessantesten ist die Fortpflanzung dieser Mangroven; haben wir es hier doch mit viviparen Pflanzen zu tun, d. h. ihr Embryo keimt, ohne eine Ruheperiode durchzumachen, schon während die Frucht noch mit der Mutterpflanze verbunden ist. Das Hypokotyl durchbricht die reife Frucht; es besitzt eine keulenförmige Gestalt und bewirkt durch die größere Dicke des unteren Endes, daß der Keimling senkrecht mit der Wurzelspitze nach unten in den Schlamm des Meeres fällt, wo er schon nach wenigen Stunden Stützwurzeln erzeugt und zu einer neuen Pflanze heranwächst. Es ist äußerst lehrreich, wie wir in den Creeks nicht selten alle Entwickelungsstadien dieser Mangroven beobachten können.

Die hellgraue, zuweilen fast weiße Rinde, sowie auch die Früchte von Rhizophora Mangle L. enthalten viel Gerbstoff, das Holz zeichnet sich durch außergewöhnliche Schwere und hellen Farbenton besonders aus und liefert ein dauerhaftes Baumaterial, das sich gegen atmosphärische Einflüsse sehr widerstandsfähig erweist.

Außer diesen ausgedehnten Mangrovenwäldern in den Lagunen der Kamerunflußmündung sind diejenigen zwischen der Affenhalbinsel¹) und Kriegsschiffhafen bemerkenswert, welche allerdings nicht so groß sind als die erstgenannten, sich aber auch hier in ihrer typischen Eigenart wiederholen.

Epiphyten habe ich im Mangrovenwald von Kamerun nur sehr wenig zu Gesicht bekommen; höchstens sind hiervon einige Flechten vorhanden, dafür treten aber viele Exemplare von Chrysodium auf, deren Wedel das Bild abwechselungsvoller gestalten. Fahren wir den Creek noch weiter landeinwärts, so finden wir, daß die Mangroven den Pandanusbeständen Platz machen. Hier, wo Ebbe und Flut sich nicht mehr geltend machen, den Pflanzen aber doch noch ein wasserreicher schlammiger Boden zur Verfügung steht, gewinnen die Pandanen die Überhand. allgemeinen sehen wir, daß nach dem Festlande hin, dort, wo das Süßwasser des Flusses in höherem Grade einwirkt, auch die Szenerie sich ändert, und zwar tritt hier eine Übergangsvegetation auf, indem der Mangrovenwald mit anderen Formen sich vermischt. Die reine Mangrovenvegetation macht einem dichten Gestrüpp Platz, wo Raphiapalmen (Raphia vinifera Pal. de Beauv.), Pandanen (Pandanus Candelabrum), Rotangpalmen Phoenix spinosa Thon. gedeihen.

An den Stämmen dieser Pflanzen klettern Lianen (Ipomoea) und aus dem Gestrüpp leuchten die zarten Farben der Orchideenblüten, vermischt mit dem Gelb der Blüten von Hibiscus tiliaceus L.

Wenn wir noch etwas weiter landeinwärts wandern, stoßen wir bereits auf die typische Vegetation des tropischen Regenwaldes, der seine Ursprünglichkeit an der Küste an zahlreichen Stellen treu bewahrt hat. In der Nähe von Victoria, wo seit

¹) oder Nachtigallhalbinsel, zwischen der Ambasbucht und Kriegsschiffhafen gelegen.

langer Zeit schon Negeransiedelungen sich befanden, ist der Wald gelichtet und fast überall, wo noch Wald vorhanden ist, können wir ihn als sekundäre Bildung betrachten. In seinem ursprünglichen unberührten Zustand findet sich der Regenwald z. B. noch auf der Nachtigallhalbinsel, zwischen der Ambasbucht und Kriegsschiffhafen, wo nur das durchdringende Geschrei der Affen und Papageien die geheimnisvolle Ruhe stört. Die dichten Kronen der nahe aneinander stehenden mächtigen Baumriesen verhindern das Eindringen des Lichtes und beeinträchtigen auf diese Weise die Entwickelung eines üppigen Unterholzes und die Existenz von Epiphyten, die dem gelichteten Urwald seinen abwechselungsvollen Reiz verleihen.

Auf dem Wege von Kriegsschiffhafen nach Bamba und Mabeta bietet sich uns Gelegenheit, die mannigfaltigsten Urwaldszenerien zu studieren. In der Nähe der Pflanzungen ist der Wald lichter und gestattet einen bequemen Einblick in sein Heiligtum. Die Fülle von Formen, die Verschiedenheit der Arten im Unterholz wirkt fast erdrückend - der Hochwald ist im Gegensatz viel artenärmer als das Unterholz. Die meisten Stämme der Urwaldriesen sind über und über mit Lianen bedeckt, die sich in verschwenderischer Fülle an ihnen emporranken, manchmal so dicht, daß sie die Rinde vollständig verhüllen. Unter ihnen entdecken wir die langbefransten Röhren der Strophantus-Lianen, Combretum racemosum P. de Beauv. und Mussaenda erythrophylla Schum. et Thoun., jene Rubiacee mit ihren eigentümlichen Blüten, wovon eines der Kelchblätter sich zu einem großen, leuchtend roten Blatte entfaltet, während die Farbe der Blütenkrone ein zartes orangegelb ist. Unter den Araceen ist Culcasia scandens (Willd.) P. de Beauv. nicht selten. Außer diesen Lianen haben sich an allen Stämmen Epiphyten angesiedelt, unter denen die Platycerien und Polypodium-Arten, Aspidium und mehrere Orchideen, wie Bulbophyllum, Polystachia und Liparis, die Haupt-

Es ist das Bedürfnis nach Licht und Luft, welches die reiche Epiphytenflora dazu veranlaßte, sich so hoch vom schattigen dunklen Boden des Regenwaldes in den lichtdurchfluteten Kronen der Bäume anzusiedeln. Dort, wo ein Fluß den Urwald durchschneidet, finden wir, daß diese Epiphyten, die zu den lichtbedürftigsten Pflanzen des Urwaldes gehören, an den Baumkronen weit herabsteigen, so daß sie nicht selten von den frei über dem Wasser hängenden Ästen ohne Mühe entfernt werden können, was sonst nur durch Fällen der Bäume ermöglicht wird. Daß diese Epiphyten besondere Vorrichtungen haben müssen, um auf den hohen Baumkronen ihren Wasserbedarf zu decken, ist einleuchtend. Die auf der Erde lebenden Pflanzen können das Wasser durch ihre Wurzeln aufnehmen und in den tropischen Regenwäldern, wo die Verdunstung des Wassers naturgemäß sehr erschwert ist, steht es ihnen lange Zeit hindurch zur Verfügung. Die Luftwurzeln der epiphytischen Orchideen dagegen erreichen den Boden nicht, sondern hängen entweder frei in der Luft oder sind der Baumrinde fest angeschmiegt; sie müssen ihren Bedarf von dem Wasser decken, welches bei Regen auf die Baumrinde

fällt. Da der Wasserbedarf der Pflanzen aber ein bedeutend größerer ist, müssen sie über Wasserspeicherorgane verfügen. Als solche funktionieren die mit einer schwammigen Hülle (Velamen) versehenen Luftwurzeln der Orchideen, die sich mit Wasser vollsaugen, sobald es regnet; gleich einem Schwamm saugt sich die Hülle voll und hält den Vorrat von Wasser einige Zeit fest. Die Hülle der Luftwurzeln wirkt wie ein Kapillarapparat, da die Zellwände durchlöchert sind. Wir finden hier eine ähnliche Einrichtung wieder, die wir bei unseren Torfmoosen beobachten können. Andere Orchideen besitzen als Wasserbehälter fleischige oberirdische grüne Knollen, wie wir sie bei den Gattungen Oncidium, Coelogyne usw. vorfinden, andere wieder sind mit Wassergeweben versehenen fleischigen Blättern ausgerüstet.

Weiter zeigen die Epiphyten des Regenwaldes ähnliche Schutzvorrichtungen gegen zu hohe Transpiration, wie diejenigen Pflanzen, die an trockenen Standorten vorkommen. Dieser Schutz äußert sich häufig in einer sehr dicken Cuticula und einer Einsenkung der Spaltöffnungen, besonders aber durch das bereits erwähnte Wasserspeicherungsgewebe.

Manch andere physiologisch interessante Erscheinung drängt sich bei der Betrachtung dieser Epiphyten auf, z. B. sei hier die Heterophyllie erwähnt. Ein schönes Beispiel hiervon gibt uns die schon obengenannte Gattung Platycerium, die im Kameruner Regenwald sehr häufig an den schlanken Stämmen der Olpalmen angetroffen wird. Dieser Farn besitzt zweierlei Blätter, die sogenannten Nischenblätter, welche sich unten dem Stamm eng anschmiegen (auch Mantelblätter genannt, oben eine Nische bilden, und die gewöhnlichen geweihartig zerschlitzten Laubblätter. Die Mantelblätter bilden, indem sie dicht übereinander gelagert sind und rasch absterben. Humus, der von den Wurzeln durchzogen wird, die aufgerichteten Teile der Mantelblätter sammeln den Humus. Außer diesen großen, sofort ins Auge fallenden Epiphyten, tragen die einzelnen Blätter der Urwaldpflanzen eine reiche Kryptogamen-Flora. Unter diesen Kryptogamen finden wir Laub- und Lebermoose, die nicht selten die Blattoberseiten ganz bedecken; weiter viele Algen und bei mikroskopischer Betrachtung saprophytische Pilze und Bakterien. Diese Epiphytenflora auf den Blättern der Urwaldpflanzen ist so reich, daß es unmöglich ist, alle die zierlichen und interessanten Formen hier aufzuzählen.1)

Fassen wir den Charakter der Vegetation mehr ins Auge, so finden wir, daß der Regenwald stellenweise größere offene, von einem breiten Strome lebensspendenden Lichtes überflutete Landschaften aufweist, die ihre Lichtung höchstwahrscheinlich Menschenhänden verdanken. An diesen Stellen können wir die Zusammensetzung des Unterholzes, das einen großen Reichtum an Formen besitzt, bequem genauer betrachten.

Der Gesamteindruck ist eine dichte dunkelgrüne Laubmasse, auf der das blendende Sonnenlicht leuchtende Reflexe hervor-

<sup>1)</sup> Vergl. W. Busse, Über das Auftreten epiphyllischer Kryptogamen im Regenwaldgebiet von Kamerun. Vorläufige Mitteilung. (Ber. d. Deutschen Botan. Gesellsch. Bd. XXIII. 1905. Heft 4. S. 164.)

zaubert, nur stellenweise treten aus ihr die Blätter der einzelnen Pflanzen deutlicher hervor. Wir erkennen Dorstenien mit ihren eigentümlichen Inflorescenzen, Musangen durch ihre graziös schirmartig geteilten Blätter auffallend, viele Acanthaceen mit ihren prachtvollen farbigen Blüten, weiter Monodora Myristica Dun., Aframomum, die Commelinacee Palisota hirsuta (Afz.) K. Sch. An besonders feuchtgründigen Stellen ist die Staudenvegetation besonders reich; hier bilden die Clinogyne-Arten, 2-3 m hohe Marantaceen, und Thaumatococcus Daniellii (Benn.) Benth., Rubiaceen (Randia) an felsigeren Stellen wieder Scrophulariaceen, Cyrtandreen und zerstreut Begonien, Labiaten, Convolvulaceen und Melastomaceen ein unentwirrbares Dickicht.

Es ist sehr lehrreich, zu beobachten, in welch hohem Grade sich die Flora den klimatischen Verhältnissen angepaßt hat. Bei genauer Betrachtung entdecken wir, wie überall zweckmäßige Schutzvorrichtungen gegen die starken Regengüsse vorhanden sind. Sowohl die Blätter mit ihren Träufelspitzen als die geschützte Anordnung der Knospe deuten darauf hin, daß die Natur hier eine vorsorgliche Einrichtung für das bequeme Ablaufen des Wassers geschaffen hat.<sup>1</sup>)

Der Hochwald besteht vorzugsweise aus Leguminosen, Sterculiaceen, Euphorbiaceen usw, Unter den eingebürgerten Pflanzen des Kameruner Regenwaldes sehen wir die Stämme des Ceiba pentandra L. (Eriodendron anfractuosum), jenes Riesen der Bäume, zu diesem gesellen sich Chlorophora excelsa (Welw.) Benth. et Hook., Spathodea campanulata P. de Beauv., Bombax buonopozense P. de Beauv. mit seinem für die Bombacaceen so bezeichnenden Etagenwuchs und großen, leuchtend hellroten Erythrophloeum guineense Don., jener Vertreter Leguminosen, der nicht allein im Regenwald gefunden wird, 2) sondern auch dort sich erhalten hat, wo die klimatischen Bedingungen allmählich eine Verschlechterung erfahren haben, so z. B. in der Baumsteppe. Wir sehen weiter unter den Urwaldbäumen Khaya senegalensis, an lichteren Stellen häufig den "Regenschirmbaum" Musanga Smithii R. Br. In der Nähe von Bächen und Flüssen, überhaupt dort, wo für ständige Feuchtigkeit des Untergrundes gesorgt ist, begegnen wir nicht selten Cola acuminata (P. de B.) R. Br., Sterculia tragacantha Lindl. mit seinen scharlachroten geöffneten Früchten, aus denen die schwarzen Samen heraushängen; diese sogenannte "Appetitfärbung"<sup>3</sup>) dient dazu, die Vögel heranzulocken. Unter den Moraceen ist hier auch Treculia africana vertreten, ein Baum, der durch seine riesenhaften Dimensionen bemerkenswert ist; Afzelia bracteata Vog., ein mäßig hoher Strauch, dessen traubenförmige Inflorescenzen am Rande der Flüsse über dem Wasser hängen. Unter die häufig auftretenden Bäume des Kameruner Waldes gehört

<sup>1)</sup> Jungner hat zuerst auf diese Anpassung der Pflanzen am Kamerungebirge hingewiesen. (Vergl. Botan. Centralbl. Bd. XXXXVII. 1891.)

 <sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Pechuel-Loesche, Kongoland. S. 380.
 <sup>3</sup>) Siehe Busse in Schenck-Karstens Vegetationsbilder. 4. Reihe. Heft 2.

Kickxia africana; welche überall an der Küste vorkommt, sowohl auf steinigem trocknen Boden, als an feuchteren Stellen in der Nähe des Meeres. Der Baum fällt nicht besonders auf, er hat einen ziemlich hohen, runden graurindigen Stamm. 1) Der Milchsaft dieser Apocynacee liefert keinen brauchbaren Kautschuk, wohl dagegen derjenige der nahe verwandten Kickxia elastica Preuss, die mehr im Innern Kameruns angetroffen wird.

In fast keiner der gelichteten Urwaldpartien fehlen die schlanken Stämme der wichtigsten aller Nutzpflanzen Westafrikas, der Ölpalme *Elaeis guineensis* Jacq., ohne jedoch reine Bestände zu bilden. Es ist meist recht zweifelhaft, ob wir es noch mit wilden Formen dieser Spezies zu tun haben, oder ob sie ihre Existenz ehemaligen Ansiedelungen zu verdanken haben.

Die Weinpalme Raphia vinifera Pal. de Beauv., welche den Eingebornen das Material zum Bau ihrer unansehnlichen Hütten und zum Flechten von Matten liefert, tritt nur hier und dort vereinzelt auf. Als ein sicheres Zeichen früherer Ansiedelungen treffen wir an manchen Stellen, besonders in der Nähe von Wegen, Bananen und die kleinen Kronen der Carica

papaya an.

Betrachten wir die im vorstehenden kurz erwähnten Nutzpflanzen etwas eingehender, so ist zunächst die stattliche, zu den Bombaceen gehörige Ceiba pentandra L., der Seidenwollbaum oder Kapokbaum, beachtenswert. Von den neun Arten der Gattung Ceiba, die sämtlich im tropischen Amerika heimisch sind, kommt nur diese eine in Afrika vor; es ist deshalb recht zweifelhaft, ob sie afrikanischer Abstammung ist. Ceiba findet sich vornehmlich in den Küstenländern von der Guineabucht bis herunter nach Angola. Über die Verbreitung im Innern Afrikas ist man noch nicht genügend unterrichtet. Dieser Riese unter den Urwaldbäumen hat besonders an gelichteten Stellen des Waldes seinen Standort. Dort, wo der Wald zwecks Anlegung von Kakaopflanzen gerodet wurde, können wir ihn am besten in seiner imposanten Größe bewundern, da er meistens seiner Größe wegen von der fällenden Axt verschont bleibt. Grotesk wirken die breiten Stammbasen mit ihren plattenartig über den Boden hinkriechenden, über Manneshöhe erreichenden Bretterwurzeln.

Der Habitus der jugendlichen Exemplare unterscheidet sich von den ausgewachsenen ganz wesentlich. Die jungen Pflanzen besitzen nämlich regelmäßig quirlständige, horizontal verlaufende Äste, die in Stockwerken angeordnet sind und sehr an die Araucarias erinnern. Pechuel-Loesche<sup>2</sup>) schreibt über diesen Unter-

schied folgendes:

"Es ist insofern höchst merkwürdig, als das Astgerüst des jungen und das des alten Baumes so bedeutende Abweichungen zeigt, daß in der Regel gar keine Ähnlichkeit mehr aufzufinden ist. Auf Grund dieser höchst auffälligen und ausnahmslosen Verschiedenheit könnte man mindestens zwei Arten annehmen."

<sup>1)</sup> Vergl. Preuß, Über die Standortsverhältnisse der Kickxia africana in Kamerun. (Notizbl. d. Kgl. Botan. Garten. Berlin 1897. S. 264.)

<sup>2)</sup> Die Loango-Expedition. Abt. III. 1. Hälfte. 1882. S. 182.

Die oben beschriebene Araucaria ähnliche Gestalt behält der Baum im Urwald nicht lange bei, und langsam verschwindet der gleichmäßige Aufbau. In der Steppe soll Ceiba diese Etagenkrone<sup>1</sup>) beibehalten.

Pechuel-Loesche<sup>2</sup>) sagt ferner: "In grandioser Urwüchsigkeit ragt er empor, ein herrlicher Baum, an dessen Fuße gewaltige, grotesk geformte Flügelwände und Wurzelstützen ausstrahlen, dessen mächtig entwickelter Wipfel eine überaus volle weiche Belaubung trägt. Von Zeit zu Zeit, aber nicht immer während der gewitterlosen Monate, wirft er diese ab und steht dann hellrindig gleich der Adansonia wie ein gigantisches Skelett zwischen immer-

grünen Holzgewächsen."

Eigentümlich sind die auf der Rinde des Stammes befindlichen Stacheln, die bei den jungen Pflanzen auf dem ganzen Stamm sich finden, während die älteren Exemplare nur noch Stacheln auf den coulissenartig nach außen vorspringenden Bretterwurzeln und Zweigen besitzen. Die Stacheln haften nur sehr wenig fest auf der Rinde und lassen sich leicht, ohne eine Wunde zu hinterlassen, entfernen. Die Früchte von Ceiba sind fünfteilige Kapseln, die bei ihrem Aufspringen die zarte weißgelbe, seidenglänzende Samenwolle hervortreten lassen, worin die als dunkle Körner wahrnehmbare Samen sitzen. Die Fruchtreife tritt meistens in den Monaten Januar, Februar oder März ein. Willkür herrscht in der Vegetationsperiode dieses Baumes. Neben vollbelaubten Exemplaren erblickt man oft vollständig entblätterte. Nicht selten erreicht er die imposante Höhe von 70 m. Die Eingebornen des Küstengebietes verwenden das Holz seiner Leichtigkeit und bequemen Bearbeitung wegen mit Vorliebe zur Anfertigung von Kanoes und einfachen Tischlereierzeugnissen. Die Wolle bildet heute in Europa und Amerika einen wichtigen Handelsartikel. Von einer Gewinnung dieser Kapokwolle in Kamerun ist noch keine Rede, wohl dagegen findet sie in Westafrika in Dahomey Verwendung. Im Süden von Kamerun werden die Blüten dieses Baumes von den Eingebornen als Gemüse gekocht.3) Dem Ceiba an Größe wenig nachstehend ist im Kameruner Wald die in der Eingebornensprache "Momangi" genannte, zu den Moraceen gehörige Chlorophora exelsa. Beim Roden der Urwälder wird dieser Baum, der schon von weitem an seinem kerzengeraden Stamm zu erkennen ist, ebenso wie Ceiba immer geschont. Treculia africana, ebenfalls eine Moracee, darf mit Recht den größten Bäumen des Kameruner Urwaldes zugezählt werden; die Früchte sind groß und kugelig. Ich habe diesen Baum nahe an der Küste in vielen Exemplaren beobachten können. Die Bakwiri bereiten aus den Samen eine Art Käse, "Pembe" Den Nutzhölzern anschließend sei hier noch der

4) Vergl. W. Busse im Centralbl. f. Bakteriol. Abt. II. Bd. XIV. 1905.

No. 15/16.

<sup>1)</sup> Siehe W. Busse in Schenck-Karstens Vegetationsbilder. 4. Reihe. Heft 5, und Perrot, L'agriculture prat. d. pays-chauds. V. 1905. No. 22.
2) l. c.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup> Vergl. W. Busse, Über einige Ergebnisse meiner Reise nach Togo und Kamerun. (Ber. d. Deutsch. Pharmac. Gesellsch. Jhrg. 15. 1905. Heft 7. S. 213.)

Gambia-Mahagonibaum, Khaya senegalensis, erwähnt, er gehört zu der Familie der Meliaceae, sein Holz ist von heller Farbe und fester Beschaffenheit. Cola acuminata, ein zu den Sterculiaceen gehörender Baum, ein naher Verwandter des Kakaos, traf ich an vielen Stellen des Urwaldes. Seinen Standort wählt er mit Vorliebe in feuchten Gründen, dort, wo Flüsse den Urwald durchqueren; am Sanje-Fluß z. B. traf ich mehrere Exemplare nebeneinanderstehend an. Das Verbreitungsgebiet von Cola acuminata fängt in Süd-Nigerien an und erstreckt sich bis Angola. Auch auf den Inseln São Thomé und Fernando Po wird dieser Baum gefunden; nach Pechuel-Loesche1) bildet er im Gebiet des unteren Kongo manchmal den größten Teil des Baumbestandes. In Südamerika hat er sich schon seit längerer Zeit eingebürgert; wahrscheinlich ist er durch den Sklavenverkehr dorthin gelangt. Die Samen dieses Baumes, die sogenannten Kolanüsse, spielen nicht nur als Genuß- und Anregungsmittel bei den Eingebornen in Westafrika eine bedeutende Rolle, sondern werden auch getrocknet als ein geschätzter Handelsartikel in Europa auf den Markt gebracht. Durch den hohen Gehalt an Koffein sind die Samen besonders wertvoll. Nach den Untersuchungen K. Schumann<sup>2</sup>) stammt die Kola des Handels nicht allein von C. acuminata, vielmehr ist Cola vera als die Stammpflanze anzusehen. Letztere liefert den wertvollsten Kola des inner-afrikanischen Handels und ist von Sierra Leone bis Süd-Nigerien verbreitet.

Die wirtschaftlich bedeutendste aller Nutzpflanzen Kameruns, die Ölpalme, hat in Afrika ihre eigentliche Heimat. Die in Ceylon, Ost- und Westindien und Südamerika vorkommenden Vertreter dieser Gattung sind dort wahrscheinlich durch das Meer hinüber getragen, wie Engler schon hervorgehoben hat, dagegen ist die in den Gebieten des unteren Niger, Benue und Congo wohl als einheimisch zu betrachten. Ihre Verbreitungszone erstreckt sich nicht bis zum Indischen Ozean; als ihre östlichsten Standorte kommen nach Schweinfurth und Pechuel-Loesche das Westufer des Nyassa- und das Ostufer des Tanganikasees in Betracht. Dagegen sind die Kenntnisse über ihre nördlichen und südlichen Verbreitungsgrenzen im Innern Afrikas noch geteilte. Pechuel-Loesche<sup>3</sup>) äußert sich zu dieser Frage, daß ihre Grenzen an der Küste etwa mit den Gebieten des Gambia und Kunene zusammenfallen. In zahlreichen Exemplaren kommt die Ölpalme auf der Ostseite von Fernando Po vor, wo sie nach Baikie noch 900 m über dem Meere gedeiht, auch Soyaux berichtet, daß sie im Innern Angolas gleichfalls in bedeutenden Höhen wächst, aber dort an Kraft und Schönheit bedeutend Einbuße erleidet. In Kamerun soll sie an den Bakossi-Bergen hoch hinaufsteigen, doch fehlen darüber sichere Beobachtungen.

Die Verbreitung der Ölpalme innerhalb dieser Grenzen ist vom Menschen in hohem Maße beeinflußt worden; doch ist ihr

<sup>1)</sup> Pechuel-Loesche, Kongoland. Jena 1887. S. 379.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) K. Schumann, *Sterculiaceae*. (Englers Monographien afrikanischer Familien und Gattungen. Bd. V. Leipzig 1900. S. 128, und Tropenpflanzer 1900. S. 219.) Vergl. auch O. Warburg in Tropenpflanzer 1902. S. 626.

<sup>3</sup>) l. c.

Auftreten nicht allein an menschliche Siedelungen geknüpft, sondern auch durch Tiere und Flüsse wird ihre Verbreitung stark gefördert. Die Ölpalme ist in Bezug auf Boden und Standortsverhältnisse nicht wählerisch, sogar dort, wo der Ozean die Küste bespült, findet sie ihr Fortkommen; sie wächst auf allen Bodenarten, an den Abhängen des Gebirges sowohl als auch in der Ebene.

In den Wäldern vermag die Ölpalme nur dann zu gedeihen, wenn ihr viel Licht und Luft zur Verfügung steht. Im primären Urwalde finden wir sie deshalb nur selten, weil ihr unter dem dunklen Laubdach die für ihr Wachstum nötige Sonne fehlt. In Kamerun bietet uns das Auftreten von Ölpalmen fast immer einen sicheren Anhaltspunkt dafür, daß wir uns in einem sekundären Urwald befinden.

Nicht wenig trägt die Ölpalme dazu bei, den malerischen Reiz des Landschaftsbildes zu erhöhen, gehört sie doch zu den zierlichsten der Palmen. Wie eine Säule erhebt sich der schlanke, häufig kurz über den Boden angeschwollene Stamm, der im ausgewachsenen Zustand etwa mannesstark wird, 20-30 m über die Erde, und schaukelt die mächtigen gefiederten, 4-5 m langen dunkelgrünen Blattwedel, oft 20 an der Zahl, im Winde. Aus den Achseln der Blätter treten die Blütenstände hervor; die einzelnen Blüten sind diklin, monöcisch. Die kurzgestielten und gedrungenen weiblichen Blütenstände sind unterhalb der langgestielten männlichen gelagert. Viele einzelne Früchte bilden einen Fruchtstand und als kurze Stacheln treten die Überreste der Verzweigungen des Blütenstandes zwischen den einzelnen Früchten hervor. Die Steinfrüchte sind sehr fest am Fruchtstand zusammengedrängt und unregelmäßig gegeneinander abgeplattet. Ihr Aussehen ist von leuchtender gelbroter Farbe und intensivem Glanz; vielfach zeigen die Früchte an ihrem oberen Teil eine braun-violette Schattierung.

Die Ölpalme findet sich in Kamerun in verschiedenen Varietäten, wovon die als Lisombe und Dilombe (auch Dilope) benannte die bekanntesten sind und wovon die letztgenannte die allgemein vorkommende ist, was besonders für die Küste gilt.

Die Lisombepalme scheint in der Nähe von Victoria und umliegenden Orte selten zu sein. Preuß 1) erwähnt, daß ihm bei Victoria nur vier Lisombepalmen bekannt geworden sind; die Varietät ist hier also selten, dagegen soll sie bei Duala in den Bassa-Dörfern und in Bakoko häufiger vorkommen.

Aus einem Bericht von Gouverneur von Puttkammer?) ersehen wir, daß die Lisombe-Ölpalme im ganzen Schutzgebiete nur vereinzelt, nie in großen Beständen auftritt. Die gewöhnliche Ölpalme soll in Jabassi, am Crossfluß, in Ostbanyang und Bangwa in geschlossenen Beständen beobachtet worden sein. Reine Bestände dieser Palme habe ich an der Küste niemals angetroffen.

Die Lisombepalme unterscheidet sich von der Dilombepalme vorteilhaft durch ihren graziöseren Bau; ihr Stamm ist höher und

<sup>1)</sup> l. c. S. 457.

<sup>2)</sup> Tropenpflanzer. 1904.

schlanker und trägt kürzere Blattwedel; nach Preuß 1) liegt das charakteristische Merkmal der Lisombe in der geringen Stärke und Dicke der Samenschale. Letztere ist fast ebenso dünn wie bei unserer Haselnuß. Ob sie wirklich ertragsreicher als die Dilombepalme ist, wie man angenommen hat, bedarf noch der Bestätigung.

Allgemein hat man in Kameruner Pflanzerkreisen die große Wichtigkeit der Ölpalme voll erkannt, und hier und dort haben tatkräftige Pflanzer schon kleine Versuche zum plantagenmäßigen Anbau dieser Pflanze angestellt; ich nenne hier nur Mokundange. Die Rentabilität wird erst dann erheblich gesteigert, wenn es der Technik gelungen ist, durch maschinelle Einrichtungen die rationelle Ausbeute des Palmöls zu ermöglichen. Die unter den Kamerunnegern gebräuchliche Methode der Ölgewinnung aus dem fetthaltigen Fruchtfleisch, ohne vollständige Ausnutzung der Palmkerne, ist eine äußerst unzweckmäßige, da auf diese Weise viel Öl verloren geht. Dank dem Bestreben des Kolonial-Wirtschaftlichen Komitees wurde jetzt in Mokundange ein von der Firma Haake konstruiertes Palmölwerk aufgestellt, durch welches die Früchte auf bequeme und billige Weise unter vollster Ausnützung verarbeitet werden.

Der Ölverbrauch in Kamerun ist ein beträchtlicher, nach Preuß<sup>2</sup>) stellt er sich jährlich auf 5470000 kg, nach ihm gewinnt der Kamerunneger jährlich aus einer Ölpalme 7,27 kg Öl und 14,47 kg Kerne.

Außer dem für die Nahrung der Eingebornen so wichtigen Produkte, dem Öl, liefern noch die abgeschnittenen männlichen Blütenstände der Ölpalme einen Saft, der schnell in Gärung übergeht und als Palmwein ein beliebtes Getränk der Eingebornen Westafrikas bildet.

Während der Kamerunneger die Ölpalmen erklettert, um ihre Gipfel anzubohren und seine Kalabasse mit dem geschätzten Palmwein zu füllen, fällt der Togoneger den Baum einfach, um das köstliche Naß zu gewinnen.<sup>3</sup>)

Der Kameruner Regenwald der Niederung steigt am Kamerunberg bis zu einer beträchtlichen Höhe an, ohne größere offene Stellen zu zeigen. Erst oberhalb Bomana, auf dem Wege von Victoria nach Buea, treten offene, mit Gras bewachsene Stellen allmählich im Walde auf, und wird auf diese Weise ein Übergang zwischen dem dichten Urwald der Niederung und dem mit Gras bewachsenen Plateau von Buea geschaffen. Das "Elefantengras" Pennisetum Benthami Steud., welches hier nicht selten eine Höhe von 3 m erreicht, bildet das Hauptelement der Vegetation. Zerstreut sehen wir hier und da Bäume und Sträucher auftreten, unter denen Ceiba und Chlorophora nicht selten sind. Auch hier, wie

<sup>1)</sup> Über die wirtschaftliche Bedeutung der Ölpalme. (Tropenpflanzer, 1902. S. 456.)

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Preuß, Die wirtschaftliche Bedeutung der Ölpalme. (Tropenpflanzer. 1902.)

<sup>3)</sup> Vergl. Gruner, Die Ölpalme im Bezirk Misahöhe, Togo. 1902. S. 283. Hier auch genauere Angaben über Kultur, Erträge und Ölgewinnung in Togo.

überall in den gelichteten Stellen des Urwaldes, regeneriert sich der Wald, dank dem so günstigen Klima von Kamerun, außerordentlich schnell. Wir sehen auch hier, daß es bestimmte Pflanzen sind, die zuerst bei der Regeneration des Waldes in Betracht kommen, unter denen Musanga Smithii R. Br. unstreitig als der Hauptvertreter bezeichnet werden darf. Überall, wo ein Wald gelichtet ist, sehen wir diesen sogenannten "Regenschirinbaum" als eine der ersten Pflanzen des jungen Nachwuchses.

Die Grasregion zwischen Soppo und Buea trägt den Charakter einer Savanne; weder das bestandbildende Gras noch die dazwischen auftretenden Bäume und Sträucher sind zu den Xerophiten zu rechnen.

Das Bueaplateau zeigt keinen Urwald, dieser beginnt erst oberhalb Buca.

Eine Besteigung des großen Kamerunberges bis zu einer Höhe von ca. 3000 m belehrte mich über den Charakter der Vegetation in diesen höheren Regionen.¹) Der Wald, der oberhalb Buea bis zu einer Höhe von ca. 2000 m am Gebirge hinaufsteigt, besteht aus zwei nicht scharf voneinander zu trennenden Teilen, dem Buschwald und dem eigentlichen Urwald. Ersterer erstreckt sich von Buea bis zu einer Höhe von ca. 1500 m, von wo ab sich dann der Urwald bis zur Grasregion des Kamerunpiks hinanzieht.

Schon beim Eintritt in die Buschregion oberhalb Buea zeigen uns vereinzelte Baumfarnen (Cyathea), daß der Vegetationscharakter in der kühleren Höhenlage eine Änderung erfahren hat. Dieser Unterschied springt um so mehr in das Auge, je weiter wir auf dem steil ansteigenden Pfad vordringen. Charakteristisch sind in diesem Teile des Waldes die hohen Gräser und dazwischen auftretende Impatiens Burtoni H., Dichrocephala latifolia DC., Pupalia lappacea Moq., Drymaria cordata Willd., Cyperus distans, Oplismenus sp., Oxalis corniculata L., Ageratum sp. usw. An den Bäumen erkennen wir viele epiphytische Farnen und unter den Kletterern einige Arten mit schönen farbigen Blüten, unter denen Mussaenda erythrophylla S. et T., Menispermaceen, Smilax sp., Anchomanes difformis Engl., Rubus sp., Piper subpeltatum W., Culcasia scandens (Willd.) P. de Beauv. besonders bemerkenswert sind.

Stellenweise leuchten durch das dunkle Grün die zierlichen blauen Blüten von Vigna Donii Baker, und unter den Stauden begegnen wir Aframomum Baumannii K. Sch., Clinogyne leucantha K. Sch. Unter der Fülle epiphytischer Pflanzen zeigen sich viele Orchideen mit ihren bizarr geformten Blüten.

Das Vordringen auf dem steil ansteigenden schlüpferigen Pfad wird uns durch viele Pflanzen mit Stacheln (Solanum sp.) sehr erschwert. Auf ca. 1200 m umfängt uns das stimmungsvolle Dämmerlicht des eigentlichen Urwaldes, der zahlreiche neue Formen aufweist. Da ist zuerst Renealmia africana Hook. nennenswert, und weiter noch Hydrosme Preussi Engl. Immer beschwerlicher gestaltet sich das Vorwärtsdringen und Schritt für Schritt muß

<sup>1)</sup> Vergl. auch Preuß, Exkursion in das Kamerungebirge und auf den Kamerunpik. (Mitt. aus den Deutschen Schutzgebieten. 1892. S. 28.)

dem Urwald abgerungen werden, so daß das Weitergehen nur mit Hilfe des Buschmessers möglich ist.

Überall klettern zwischen Baumstämmen die seilartig gedrehten, häufig zerklüfteten Stämme der Lianen, unter denen wir die Kautschuk liefernden Ficus Vogelii und Landolphia Dawei Stapf 1) unterscheiden. In der Nähe des Pfades fand ich häufig an den Stämmen der Lianen teils frische, teils vernarbte Schnittwunden, die einen sprechenden Beweis liefern, daß die Eingebornen oder sonstige Interessenten die Pflanze auf ihren Gehalt an brauchbarem Kautschuk geprüft hatten. Bis jetzt sind die Landolphien in Kamerun noch selten angepflanzt worden; es wäre aber für die Pflanzungen nicht schwer, bei der Neuanlage gewisse Waldpartien mit Landolphien vor dem Ausroden zu Schlechter2) weist darauf hin, daß auf diese Weise, und durch jährliche Nachpflanzung, die Möglichkeit vorhanden ist, mit der Zeit eine Landolphia-Schonung zu erziehen, die dann bei rationellem Betriebe eine nicht zu unterschätzende Nebeneinnahmequelle für die Pflanzung bilden würde.

Der Urwald ist hier nicht so dicht wie in der Niederung und läßt uns die gewaltigen Stämme von Ceiba pentandra, Chlorophora exelsa und Spathodea campanulata vermissen, die wir wohl am

Fuße des Gebirges angetroffen haben.

An Stelle der gleich Säulen aufstrebenden Riesenbäume zeigen sich starke, manchmal knorrige Stämme mit breitem Blätterdach. Unter diesen Bäumen fällt uns Heptapleurum elatum Hook. durch seine eigentümliche Gestalt besonders ins Auge. Es steigen nämlich viele Stämme von verschiedener Dicke aus dem Boden, die sich über der Erde vereinigen; aus dieser Vereinigung wachsen dann wieder ein oder mehrere starke Stämme empor. Es hat auf diese Weise den Anschein, als ob der Baum auf Stützen stände, die nicht selten eine derartige Höhe erreichen, daß man bequem hindurchgehen kann.

Unter den Lianen sehen wir eine Ficus sp. als Baumwürger. Der Same dieser Pflanze keimt auf der Rinde des Stützbaumes; eine oder mehrere Nährwurzeln, die gleichsam als Stelzen fungieren, wachsen in den Boden hinab, während die zahlreichen Haftwurzeln dagegen, welche sowohl aus den Nährwurzeln als auch aus den Zweigen entspringen, den Stamm des Stützbaumes umstricken. Die Haftwurzeln erdrücken allmählich den Stützbaum, so daß dieser abstirbt. Meistens sind dann die Nährwurzeln der Ficus stark genug, um die Krone dieser Pflanze ohne Hilfe des Stützbaumes aufrecht zu erhalten. Unter den Bäumen fallen uns weiter auf Diospyros sp., ein Ebenacee mit hartem und schwerem Kernholz und eine Tabernaemontana sp. In diesem Teile des Urwaldes stoßen wir häufig auf Gebirgsbäche und das Rauschen ihrer kristallklaren Wasser erhöht die Stimmung und gestaltet die Besteigung zu einer abwechselungsreichen. Überall an den Felsen des Bachbettes treffen wir die rotblütige Impatiens filicornu Hook. vergesellschaftet von Farnen und Selaginellen.

<sup>1)</sup> Siehe hierfür Chevallier, Histoire d'une Liane à caoutchouc de l'Afrique tropicale. (Bull. d. l. Soc. Botan. de France. Tome 53. 1906.)
2) West-Afrikanische Kautschukexpedition. Berlin 1900.

Wir haben inzwischen die Region des Farnwaldes erreicht, der eine reiche Flora von Farnen, Selaginellen und Hymenophylleen birgt. Unter den Farnen sind es zuerst die Baumfarne, die uns durch ihre dunkelgrünen gewaltigen Wedel entzücken; außer diesen erkennen wir noch als andere Vertreter der Pteridophyten: Marattia, Selaginella Vogelii, Vittaria guineensis Desy., Polypodium sparsiflorum Hook., Antrophium Mannianum Hook. Unter den Baumfarnen finden sich oft 10 m hohe über und über mit Moosen und epiphytischen Farnen bedeckte Stämme.

Auf unserer Wanderung sind wir allmählich an offeneren Stellen des Urwaldes angelangt, deren Flora uns nicht selten lebhaft an diejenige unserer Heimat erinnert; Galium aparine L. sowie Thalictrum rhynchocarpum Rich. sind häufig vertreten.

Auf einer Höhe von 2000 m dehnt sich vor unseren Blicken ein weites Grasland aus, und nur in den feuchtgründigen Schluchten des Gebirges strebt der Urwald als ein dunkelgrünes Band noch aufwärts

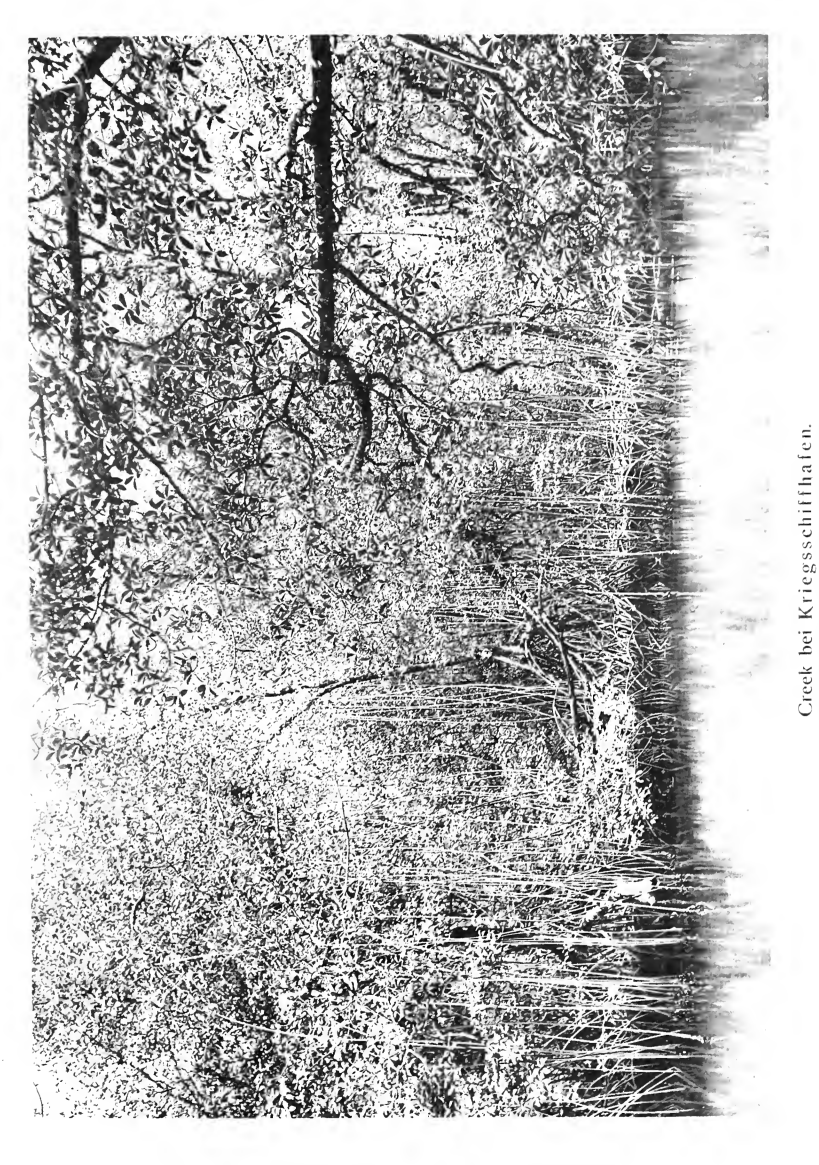
Die Grenze zwischen dem Urwald und der Grasregion des Kamerunpiks ist eine scharfe. Hier stoßen wir auf eine Vegetation, die schon einen Übergang vom Baumwuchs zur Buschform deutlich erkennen läßt. Ein lehrreiches Beispiel liefern Adenocarpus Mannii Hook und Lasiosiphon glaucus Fresen. Neben hochaufgewachsenen Exemplaren finden wir auch buschförmige Vertreter dieser Gattungen.

Mit wahrem Entzücken genießt man das großartige Panorama und atmet nach so langer Wanderung in der feuchtwarmen Atmosphäre des Urwaldes in langen Zügen die würzige reine

Bergluft.

Das Grasland steigt in sanften Wellen, untermischt mit Gebüschgruppen und größeren Lavablöcken, fast bis zum Gipfel an. Die üppigen, nicht selten bis zur Brust reichenden Grasbestände weisen eine reiche Flora von krautigen Gewächsen auf. Wir finden hier viele Kompositen, z. B. Vernonia insignis Hook. und Helichrysum foetidum Cass., Labiaten wie Calamintha, Coleus, Nepeta usw.

Zu unseren Füßen entrollt sich ein herrliches Landschaftsbild; weit schweift der Blick hinaus, wo die See sich ausdehnt, und am Horizont der Pik von Fernando Po den Nebelschleier zerreißt. Vor uns entfaltet sich bis in weite Fernen die vom Urwald bedeckte Ebene, und als ein silbernes Band begrenzen die in der Sonne glänzenden Wasser des Kamerunflusses das majestätische Landschaftsbild, dessen Eindrücke uns unvergeßlich bleiben.







Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.





Urwaldlichtung bei Bimbia.

Regeneration des Regenwaldes. Im Vordergrund Rubiaceen, Acanthaceen. Der Regenschirmbaum Musanga Smithii R. Br. ist an verschiedenen Stellen sichtbar.





Ceiba pentandra in Moliwe.

Am Fuße des Baumes zweijährige Cacaobäume (die ca. 2 m hoch sind). Im Hintergrund sind die schlanken Stämme von *Chlorophora exelsa* sichtbar.





Küste bei Mokundange.

Hinter der Wohnung Cacaopflanzung mit Ölpalmen, die bei der Rodung geschont sind. Rechts vom Haus Chlorophora exelsa (Welw.) Benth. et Hook. Im Hintergrund der Kleine Kamerunpic.



# Anatomische Untersuchungen an Nolina recurvata Hemsley.

Von

#### Emmerich Hausmann.

Mit 14 Abbildungen im Text.

Nolina recurvata Hemsley (Beaucarnea tuberculata, Pincenectitia Hort., Beaucarnea recurvata Lem.) gehört zu den wenigen Monokotylen, die durch ein permanentes Meristem befähigt sind, zeitlebens in die Dicke zu wachsen. Der Stamm weist an seiner Basis eine mächtige, knollenförmige Anschwellung auf. Das parenchymatische Gewebe dieser Knolle wird von Wurzeln, die von einem Korkmantel umgeben sind, durchzogen. Es drängt sich da die Frage auf, wie und an welcher Stelle die Anlagen neuer Wurzeln auftreten, und wie es kommt, daß die Wurzeln das Gewebe der Knolle ein mehr oder weniger langes Stück durchsetzen. Diese Frage gewinnt noch dadurch an Interesse, daß die Entwickelung von Beiwurzeln¹) bei Monokotylen bisher nur an solchen Pflanzen, beziehungsweise solchen Entwickelungsstadien untersucht worden ist, die nur primäre Gewebe aufweisen. Uber die Entstehung von Beiwurzeln in solchen Pflanzen, die bereits sekundäre Gewebe besitzen, ist hingegen noch nichts bekannt. Mein hochverehrter Lehrer, Herr Professor Dr. Graf zu Solms-Laubach, stellte mir daher die Aufgabe, an Nolina recurvata die Entstehung der Beiwurzeln in Pflanzen mit sekundären Geweben und ihr weiteres Schicksal beim Dickenwachstum des Stammes zu untersuchen. Bei dieser Arbeit mußte ich mein Augenmerk besonders oft auf das Meristem der Pflanze richten; hierbei fielen mir mehrere Punkte auf, die in der Literatur noch keine hinreichende Würdigung erfahren haben. Die Natur des Meristems an den einzelnen Stellen seines Verlaufs — Etagen- oder Initialenmeristem —, der Übergang vom primären zum sekundären Meristem, der Vegetationspunkt und die Differenzierung der fertigen Gewebe aus dem Urparenchym des Vegetationskegels und im engsten Anschlusse an diese Fragen der Gefäßbündelverlauf und, seine Entstehungsweise wurden daher auch in die Untersuchung einbezogen und bilden den zweiten Teil der vorliegenden Arbeit.

<sup>1)</sup> Beiwurzeln = stammbürtige Wurzeln; Gegensatz: Seitenwurzeln = wurzelbürtige Wurzeln.

#### Literatur.

Der Ausführung der einzelnen Befunde möge eine kurze Besprechung der einschlägigen Literatur vorangehen, und zwar zunächst derjenigen über das Wurzelsystem. Über die Entstehung der Beiwurzeln aus Stammteilen, die bereits sekundären Zuwachs aufweisen, fand ich nirgendwo' Angaben. Van Tieghem und Douliot [15] betonen zwar, daß die Entstehung endogener Glieder aus primären Teilen des Muttergliedes wohl zu trennen sei von der Entstehung aus sekundären Teilen; sie besprechen aber wenigstens für die Monokotylen — nur den ersteren Fall. die Art, wie der Einschluß der Beiwurzeln in die sekundären Stammgewebe zustande kommt, ist noch nirgendwo beschrieben. Daher habe ich hier nur zu einigen minder wichtigen Punkten Literaturangaben zu machen, was in chronologischer Folge geschehen soll. Falkenberg [10] macht aufmerksam auf die Vergänglichkeit der Hauptwurzel, die dann durch Beiwurzeln ersetzt wird; diese Beiwurzeln sind an jungen Pflanzen schwach und weisen nur wenige Phloëm- und Xylemgruppen auf, während die aus der erstarkten Pflanze entspringenden kräftig und hoch polyarch Mangin [13] hat den Anschluß der Leitungsbahnen der Wurzeln an die des Stammes zuerst eingehend untersucht; er führt aus, daß die Beiwurzeln sich bei denjenigen Monokotylen, die im Stamme keinen Dickenzuwachs haben, aus der Peripherie des Zentralkörpers, dem Perikambium, entwickeln, und daß sich hierbei zur Verbindung der Wurzelbündel mit den Blattspursträngen ein réseau radicifère bildet; dieses Netz der Anschlußbündel wird nicht ausgebildet bei Pflanzen mit Dickenzuwachs; diesen sekundären Zuwachs aber hält er für nichts weiter als ein ausnehmend stark entwickeltes réseau radicifère, da diese beiden Bildungen sich gegenseitig vertreten, gleichen Ursprungs sind und eine Reihe gemeinschaftlicher Charaktere aufweisen und schließlich, da verschiedene Übergangsformen zwischen ihnen vorkommen. Jacob de Cordemoy [22] bringt einige wichtige Angaben aus der Wurzelanatomie. Die Monokotylen, deren Stamm sekundären Zuwachs aufzuweisen hat, besitzen in der Wurzel neben den ursprünglichen Protoxylem- und Protophloëmbündeln noch Metaxylem- und Metaphloëmbündel; das sind solche Holz-, beziehungsweise Siebteile, die sich etwas später als die regulären Bündel, die Protobündel, aus Grundgewebszellen entwickeln.1) besteht bei denjenigen Wurzeln, die keinen sekundären Zuwachs besitzen, außerhalb der Endodermis gewöhnlich eine sklerifizierte Zone (Außenscheide), die in der Regel direkt auf die Endodermis folgt, in einigen Fällen aber durch eine Zellschicht mit unverdickten Wänden von der Endodermis getrennt ist. Diese Außenscheide vieler Monokotylenwurzeln, die des sekundären Zuwachses entbehren, faßt Lindinger [30] "als eine Art sekundären Dicken-

<sup>1)</sup> Nähere Angaben über die Metabündel finden sich bei van Tieghem (17, t. 1, S. 684/5) und bei Bonnier et Leclerc du Sablon (29, S. 363/4).

wachstums" auf; die Zellen, aus welchen die Außenscheide entstehe, könnten als ein Meristem betrachtet werden, in dem der Verbrauch der Zellen vor der Produktion begonnen habe.1)

Über den zweiten Teil der vorliegenden Arbeit, das Meristem und den Gefäßbündelverlauf, liegt bereits eine große Anzahl von Literaturangaben vor. Schacht [4] macht keinen Unterschied zwischen primärem und sekundärem Meristem, sondern er sieht das Meristem bei den Monokotylen als ein überall zusammenhängendes an. "Der Verdickungsring ist einer der wesentlichsten Teile des Stammes; durch ihn wächst der Stamm und die Wurzel, neue Zellen bildend, sowohl in die Länge als in die Breite; er ist der eigentliche Herd der Zellenvermehrung des Stammes und der Wurzel. Wenn der Kambiumring als Bildungsschicht der Achse (Stamm und Wurzel) tätig bleibt, so verdicken sich Stamm und Wurzel; wenn seine Tätigkeit beschränkt ist, so ist die Verdickung der Achse in gleichem Grade beschränkt" (S. 246). "Bei den meisten Monokotylen verholzt der Verdickungsring frühzeitig, bei Dracaena bleibt er fortbildungsfähig" (S. 267). Bei den späteren Autoren, insbesondere bei Millardet [8], Falkenberg [10], Mangin [13], Röseler [16] und Petersen [20] finden wir die Unterscheidung zwischen primärem und sekundärem Meristem; das ist demjenigen des Stammscheitels und dem des nur wenigen Monokotylen eigenen Dickenzuwachses. Es wird aber von diesen Forschern das sekundäre Meristem nur als eine Fortsetzung des primären angesehen, nicht als eine Neubildung, was Mangin und Petersen besonders hervorheben. Dann aber sehen wir Scott und Brebner [21] zu dem Resultat gelangen, "that there is a long interval between the cessation of the primary development and the commencement of secondary increase", daß also das sekundäre Meristem eine Neubildung sei, die mit dem primären Meristem nicht in Zusammenhang stehe. Unten (S. 67) werde ich auf diese Arbeit zurückkommen müssen, da mir die Scott-Brebnerschen Befunde nicht mit ihrer Schlußfolgerung in Einklang zu stehen, sondern für meine Auffassung zu sprechen scheinen, daß die Unterscheidung zwischen primärem und sekundärem Meristem nur eine künstliche, vom Beobachter in die Natur hineingetragene ist. Jacob de Cordemoy [22] und Schoute [24] scheinen nicht der Ansicht zu sein, daß eine solche scharfe Grenze zwischen dem primären und dem sekundären Meristem bestehe; aber keiner von ihnen spricht sich gegen die Scott-Brebnersche Anschauung aus.

Was nun die Wirkungsweise des Meristems angeht, so ist vor allem zu erwähnen, daß in Bezug auf das primäre Meristem sich seit rund sieben Dezennien alle Autoren dahin einig sind, daß es zentrifugal wirke, daß sich also der Stammscheitel der Monokotylen zentrifugal entwickele; nur Baranetzky [23, 1897] gibt für eine Anzahl Monokotylen zentripetale Entwickelung des Stammscheitels an; dieser Irrtum wurde dadurch veranlaßt, daß nur Querschnitte

<sup>1)</sup> Ähnlicher Ansicht ist auch Schoute (24, S. 59) in Betreff vieler Rindenzellen, die oft direkf verkorken, anstatt kambialen Kork zu bilden.

zur Untersuchung gelangten, und solche bei äußerst stumpfen Stammscheiteln in der Tat für diese Entstehungsweise zu sprechen scheinen (man vergleiche hierüber auch Schoute [25], S. 42/3). Unten (S. 77) werde ich auf diesen Gegenstand noch zurückkommen unter spezieller Berücksichtigung einer von Baranetzky unter-

suchten Pflanze, Aloe arborescens.

Uber die Teilungsvorgänge im Meristem finde ich zuerst bei Millardet [8] den Vermerk, daß das sekundäre Meristem der von ihm untersuchten Pflanzen (Dracaena und Yucca) bei seinem Auftreten ein Etagenmeristem sei. Röseler [16] bringt im zweiten Kapitel seiner Arbeit lange Auseinandersetzungen, welche Zelle in jeder Radialreihe des betrachteten Kambiums von Dracaena. oder einer verwandten Pflanze wohl die Initialzelle sein möge. Die bei dieser Gelegenheit angestellten theoretischen Erwägungen sind entschieden wertvoll. Was aber die beigebrachten Beispiele und Figuren angeht, so scheinen mir diese dafür zu sprechen, daß er es nicht mit einem Initialenmeristem zu tun gehabt habe, wie er es annahm, sondern mit einem Etagenmeristem, welches Zellen abgibt, die sich noch weiter teilen — eine Vermutung, die auch Schoute [24, S. 28] zu hegen scheint. Die gezeichneten Partien sehen nämlich genau so aus wie bei Nolina recurvata an solchen Stellen, wo ein Etagenmeristem vorliegt. Sehr ausführliche und meinem Befinden nach treffende Angaben finden wir alsdann bei Schoute [24]. "Bei den Monokotylen fehlen die Initialen im Stammeskambium anfangs immer, treten aber später auf." Zuerst liegt also bei den Monokotylen ein Etagenkambium vor, das erst später zu einem Initialenkambium wird. Über die Teilungsfähigkeit der primären Zellen, welche das Etagenkambium zusammen bilden, stellt Schoute fest, daß sie "sich nach bestimmten Gesetzen teilen. Die Zahl ihrer Tochterzellen zeigt nämlich ein gewisses Regelmaß; die primären Zellen teilen sich in eine eine Zeitlang stetig wachsende Zahl von Tochterzellen, bis schließlich die Initiale als eine unendlich teilbare auftritt (Cordyline)". Für diesen Befund erbringt Schoute zwei Beweise; erstens den, daß er die zum Meristem von außen hinzugekommenen Zellen nachweist, zweitens den, daß er den Verlauf der primären Gefäßbündel durch den sekundären Holzteil verfolgt; wäre nämlich das Meristem von Anfang an ein Initialenmeristem, so müßte ein solches Bündel durchaus senkrecht gegen das Meristem orientiert sein; man sieht aber ein Bündel in einer bestimmten Kurve durch den sekundären Teil hindurchziehen einer Kurve, die auf ein Etagenmeristem schließen läßt, dessen primäre Zellen in eine eine Zeitlang stetig wachsende Zahl von Tochterzellen sich teilen. Strasburger [31] schildert das primäre Meristem von Washingtonia filifera und Pandanus utilis; es erweist sich in beiden Fällen als ziemlich gleichartig: Dicht unter dem Vegetationskegel finden in allen Zellschichten Teilungen durch perikline Wände statt; sehr bald aber erlöschen sie in der Mitte und beschränken sich mehr auf die peripheren Schichten. den einzelnen ursprünglichen Zellen, insbesondere den peripheren, werden auf diese Art lange antikline Zellreihen. In dem mächtigen Stammscheitel, der so entsteht, sind die Derivate der einzelnen ursprünglichen Zellen noch an den Stufen zu erkennen, die für

jedes Etagenmeristem charakteristisch sind. Bei dieser Entwickelung des Stammscheitels werden die in nächster Nähe vom Vegetationspunkt angelegten Blätter allmählich nach außen verlagert. Hierbei müssen diejenigen Gefäßbündel, die sich schon sehr früh gebildet hatten, verlängert werden; dieses muß selbstverständlicherweise erfolgen in der Richtung, in der das Meristem wirkt, also der der antiklinen Zellreihen.

Da bei den meisten Monokotylen, die im Stamme permanentes Dickenwachstum besitzen, der Wurzel solches abgeht, entsteht die Frage, in welche Zellschicht der Wurzel sich das Meristem des Stammes fortsetzt. Mangin [13] bezeichnet das Perikambium als diese Schicht; aber die Zeichnung, die er dafür beibringt, lehrt anderes, worauf unten (S. 73) noch einzugehen ist. Auch Jacob de Cordemoy [22] führt an, "que dans la tige les cloisonnements tangentiels indiquant la première ébauche du méristème secondaire apparaissent dans la couche cellulaire qui se continue directement avec le péricycle de la racine" (S. 60); eine Zeichnung

hierzu bringt er nicht.

Auf Untersuchungen des Meristems, speziell des Vegetationspunktes basiert die Einteilung des primären Teiles in Mark und Bündelschicht, die wir bei einigen Autoren antreffen. Wir finden da zunächst bei Sanio [6 und 7] das Mark definiert als das von den zuerst gebildeten Bündeln umschlossene zentrale Zellgewebe, in dem bei einigen Pflanzen freilich nachträglich noch Gefäßbündel (endogene) angelegt werden. Weiter gibt Sanio an, daß die Zellen des Markes bei Ruscus racemosus und vielleicht bei allen Monokotylen nach ihrer Anlage kaum noch an Zahl zunähmen, was einen wichtigen Gegensatz zur Entwickelung des Dikotylenmarkes ausmache. Die späteren Autoren unterscheiden ein Mark von den übrigen Geweben des primären Teiles nicht mehr, sondern bezeichnen das Grundgewebe des ganzen primären Teiles (bei den meisten Monokotylen also des ganzen Zentralzylinders) als Mark. Erst 1892 macht Petersen [20, Resumé] wieder auf die Wichtigkeit dieser Trennung aufmerksam. Die Arbeit ist dänisch verfaßt; ich habe nur das französische Resumé lesen können; dort schlägt Petersen einige Änderungen in Terminologie vor, die mir sehr angebracht zu sein scheinen, und denen ich mich daher anschließe. Zunächst soll im Monokotylenstamme Rinde und Zentralzylinder unterschieden werden und dann in letzterem wieder zwischen Perizykel, Bündelschicht (couche fasciculaire) und Mark. Ein Jahr später geben Scott und Brebner [21] auch an (S. 47), daß im primären Zylinder von Aristea corymbosa manchmal ein Mark zu unterscheiden sei, um das sich die innersten Gefäßbündel gruppierten. In der Folgezeit aber sehen wir dann die Autoren wieder das gesamte primäre Grundgewebe als Mark bezeichnen ohne eine weitere Unterscheidung.

Es ist nun noch die Literatur über den Gefäßbündelverlauf zu besprechen. Die Erklärung des Palmentypus aus der Wirkung des primären Meristems ist (wie ich aus den Literaturangaben von Jacob de Cordemoy [22] und Schoute [26] ersehe) bereits angedeutet bei Meneghini [1, 1836], de Mirbel [2, 1845]

und Karsten [3, 1847]. Entschiedener finden wir dann diese Motivierung des Verlaufes der Blattspuren bei Schacht [4, 1852], dem die folgende Stelle entnommen ist (S. 258): "Das bogenförmige Nachinnentreten der neuen Gefäßbündelzweige und der ebenfalls bogenförmige Austritt derselben ins Blatt ist nur eine Folge der Neubildungen durch den Verdickungsring. Je länger sich der monokotyledone Stamm verdickt, und je kürzer seine Internodien sind, um so stärker gekrümmt muß späterhin der zum älteren Blatt abgehende Bogen erscheinen. Bei Chamaedorea wird der Cambiumring sehr bald untätig (bei B der Fig. 12, Tafel XVII), ihr Stamm bleibt deshalb schlank, seine Internodien ziemlich lang, die Bögen der zu den älteren Blättern abgehenden Gefäßbündel besitzen deshalb keine starke Krümmung." v. Mohl [5, 1858] erklärt den Gefäßbündelverlauf des Palmentypus auf dieselbe Art. Von den späteren Autoren aber ist diese Begründung des bei den meisten Monokotylen realisierten Bündelverlaufes nicht mehr erwähnt worden, bis im Jahre 1903 Schoute [26] sie der Vergessenheit entreißt und mit Nachdruck für sie eintritt, dem sich dann Strasburger [31, 1906] anschließt.

#### Der äußere Bau und die Hauptpunkte des inneren Baues.

Nolina recurvata Hemsley ist eine baumartige Monokotyle, die (wenigstens die Gewächshausexemplare) eine Höhe bis zu 2½ m erreicht. An der Basis weist der Stamm eine mächtige Anschwellung auf, die etwa 40 cm breit und 35 cm hoch wird. Diese knollenartige Erweiterung der untersten Stammpartie wird zum größten Teile von lockerem, schwammigem Parenchymgewebe gebildet. Sie ist als ein Wasserspeicher anzusprechen, wie ja die Pflanze in allen ihren Teilen einen durchaus xerophytischen Charakter aufweist. Diese extreme Anpassung entspricht ihrem Heimatlande, den mexikanischen Wüsten, die sie zusammen mit anderen typischen Xerophyten (Cereus, Mamillarien usw.) öfters in dichtem Bestande bewohnt (Karsten 27). Daß die Pflanze in der Tat lange Zeit dursten kann, erprobte ich an drei Exemplaren, die acht Monate lang in der trockenen Atmosphäre (Luftheizung!) des Laboratoriums des Botanischen Instituts zu Straßburg aushielten, ohne daß sie begossen wurden. Nach dieser Zeit wurden zwei Exemplare der Untersuchung gewidmet; sie zeigten an keiner Stelle Faltungen der Zellmembranen, obwohl der Knollenumfang sich ein wenig vermindert hatte. Das dritte Exemplar wurde in ein Gewächshaus zurückgestellt und wieder begossen; es machte nach kurzer Zeit wieder einen sehr frischen und üppigen Eindruck. Die ebene Unterseite und die untere Region der Seitenfläche der basalen Stammknolle ist mit einer Anzahl dünner, aber sehr fester Wurzeln besetzt, die, in größerer oder geringerer Tiefe im Knollengewebe den Ursprung nehmend, dasselbe durchsetzen (Fig. 1). Der Stamm, der sich in einer Höhe bis zu 2 m über der Knolle erhebt, verjüngt sich nach oben langsam. Der Gipfeltrieb wird gebildet von einem Schopf lang linealischer, starrer, nicht fleischiger Blätter; in einem speziellen Falle zählte ich deren rund 80, die bis zu 1,7 m lang waren. Direkt unter diesen Blättern sehen wir noch 'einige Blattstümpfe, und weiter unten bis zur Knolle hin

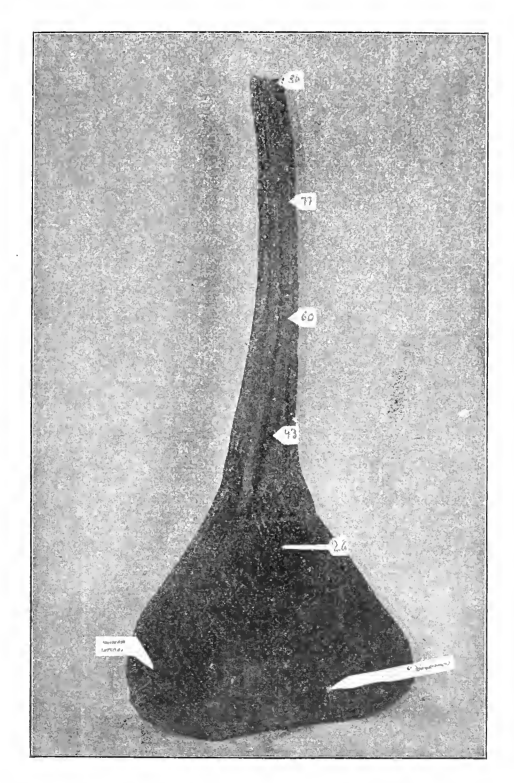


Fig. 1. Längshälfte eines durch Faulung mazerierten, etwa 40 jährigen Stammes.

<sup>1</sup>/<sub>10</sub>. Photographie.

Die Zahlen bedeuten die Höhe über der Basis der Knolle gemessen in Zentimetern. Die Zettel mit diesen Zahlen sind so befestigt, daß ihre Spitze genau die Grenze zwischen dem primären und sekundären Teil anzeigt; derjenige mit der Zahl 26 weist auf den untersten Punkt des primären Teiles. Der Zettel rechts unten weist auf einen Wurzelansatz, der links unten auf einen umkorkten Fäulnisherd hin.

sind die Blattbasen so weit abgefallen, daß der Stamm ziemlich glatt ist; nur die ringsum laufenden Blattnarben sind noch zu sehen, an den Gefäßbündelaustrittsstellen erkennbar. Der Knolle fehlen diese Blattnarben. Verzweigungen des Hauptstammes kommen ziemlich häufig vor; wohl jede zweite Pflanze hat einen oder mehrere Seitensprosse aufzuweisen.

Ehe ich nun auf die Behandlung der speziellen Untersuchungen eingehe, will ich noch zur Orientierung die wesentlichsten Punkte der gröberen Stammanatomie vorausschicken. Es sind im Stamme vor allem drei Regionen zu unterscheiden: der primäre Holzteil, der sekundäre Holzteil und die Rinde, deren äußerste Partie von einem meristembürtigen Kork gebildet wird. Sowohl der primäre, wie auch der sekundäre Holzteil sind von Gefäßbündeln durchsetzt; während aber der primäre Teil nur eine mäßige Anzahl längsverlaufender Bündel aufweist, ist der sekundäre Teil im Stamme von einem ziemlich dichten Geflecht oft anastomosierender Bündel erfüllt. Ferner ist das Grundgewebe des primären Teiles durchaus dünnwandig, während es im sekundären Gewebe zum großen Teilziemlich stark verdickte Membranen besitzt. Auf diesen beiden Momenten beruht der große Unterschied zwischen den beiden Holzteilen des Stammes, daß nämlich der primäre Teil ziemlich weich, der sekundäre fest ist; dieser Unterschied kam an einem durch Faulung schön mazerierten älteren Stamme (Fig. 1 auf S. 49) auf das deutlichste zum Ausdruck; es waren im primären Teile nur die Bündel erhalten, die ein sehr lockeres, wenig verschlungenes Geflecht ausmachten, während im sekundären Teile außer den viel zahlreicheren, eng verschlungenen Bündeln auch die Grundgewebszellen, wenigstens sehr viele, wegen ihrer verholzten Membranen erhalten waren. Ein weiterer Unterschied zwischen diesen beiden Teilen ist der, daß die Grundgewebszellen im sekundären Teile in radialen Reihen angeordnet sind, was im primären nicht der Fall ist. Die Knolle dagegen besteht zum größten Teile aus sekundärem Gewebe (vergl. Abbildung 1 auf S. 49 und die zugehörige Erklärung); dieses ist aber hier sehr locker und schwammig, da in ihm nur wenige Gefäßbündel — wenigstens im Verhältnis zum Grundgewebe - auftreten, und die Grundgewebszellen bis auf verschwindend wenige Ausnahmen unverdickte Membranen besitzen. Der primäre und der sekundäre Teil der Knolle unterscheiden sich fast nur durch die Reihenanordnung der Parenchymzellen in letzterem. Außerhalb des sekundären Teiles befindet sich das Meristem, dem der sekundäre Zuwachs seinen Ursprung verdankt. Dieses Meristem umgibt auch als ringsum geschlossene Schicht die ganze Unterseite der Knolle. Eine Schutzscheide oder dergleichen kommt nirgendwo im Stamme oder in der Knolle vor.

# Das Wurzelsystem. Anatomie der Wurzel.

Der Zentralzylinder der Wurzel weist ein ein- bis zweischichtiges Perikambium auf, dessen Zellen etwa sechs- bis zehnmal so lang als breit sind. In jungen Wurzelteilen weisen sie dünne Membranen auf, nehmen aber später an der allgemeinen Membranverdickung in hohem Grade teil.

Nach innen folgen alsdann die Protoxylem- und Protophloëmbündel, deren 4 bis 20 miteinander alternieren.

Hauptwurzel ist tetrarch bis nonarch, gewöhnlich pentarch oder hexarch; die Beiwurzeln von Keimpflanzen sind tetrarch bis nonarch; bei älteren Pflanzen wird dann die Anzahl der miteinander alternierenden Holz- und Siebteile immer größer; Seitenwurzeln sind in der Regel pentarch bis nonarch.

Metaphloëm kommt niemals in isolierten Strängen vor, sondern nur mit dem Protophloëm zu einem größeren Siebteil vereinigt. Die Anordnung desselben ist eine sehr variierende; in manchen Wurzeln bestehen die meisten Siebteile nur Protophloëm, wenige weisen auch Metaphloëm auf; in vielen anderen sind alle oder wenigstens die meisten Siebteile aus Protophloëm und Metaphloëm zusammengesetzt. Hierbei tritt es zuweilen ein, daß zwei benachbarte Siebteile mit ihrem Metaphloëm miteinander verschmelzen und so eine Protoxylemgruppe an der Innenseite umschließen.

Metaxylem tritt in den meisten Wurzeln sehr reichlich auf. In der peripheren Zone des Grundgewebes sind stets viele Metaxylembündel, die aus ein bis fünf Gefäßen bestehen; vor den Protoxylembündeln stehen sie fast regelmäßig und auch vor dem Protophloëm, falls diesem nicht Metaphloëm vorgelagert ist. die Metaxylembündel in der Regel viel umfangreicher sind als die einzelnen Protobündel, so kann man oft von einem Metaxylembündel nicht sagen, ob es vor einem Protophloëm- oder einem Protoxylembündel liegt. Die Mitte ist oft metaxylemfrei, namentlich in Seitenwurzeln; in Beiwurzeln aber ist oft das ganze Grundgewebe, auch sein Zentrum, von Metaxylem durchsetzt. Auf Querschnitten durch sehr junge Wurzelteile (etwa 6 mm vom Vegetationspunkt entfernt) ist nur erst das Protoxylem ausgebildet, während sich das Metaxylem noch in embryonalem Zustande befindet.

langgestreckten Grundgewebszellen des Zentral-Die zylinders sind — abgesehen von zarten, schnell vergänglichen Seitenwurzeln — stets ziemlich stark verdickt und reichlich

getüpfelt.

Eine Endodermis umgibt den Zentralzylinder. Die rechteckigen Endodermiszellen stoßen lückenlos aneinander; sie verstärken vor allem ihre äußere Tangentialwand, in der sich keine Tüpfel befinden; die anderen Wände sind nur schwach verdickt und weisen viele Tüpfel auf. Die Zellen sind etwa zehn- bis fünfzehnmal so lang als breit. In sehr jungen Wurzelteilen sind sie alle dünnwandig; mit fortschreitender Ausbildung erhalten einige die typische Wandverdickung; diesen schließen sich immer weitere an, bis nur noch eine kleine Zahl sogenannter Durchlaßzellen erübrigt. In einem noch älteren Stadium, wo der betreffende Wurzelteil keine Wurzelhaare mehr besitzt, also wohl auch der Nahrungsaufnahme nicht mehr dient, werden auch diese Durchlaßzellen noch zu typischen Endodermiszellen umgewandelt.

Diejenigen Rindenzellen, die nach außen auf die Endodermis folgen, sind in den weitaus meisten Fällen als Außenscheide ausgebildet; ihre Membranen verdicken sich bis zum endlichen Verschwinden des Lumens in alten Wurzeln. Hierbei ist es im Gegensatz zu den Endodermiszellen — die Innenwand, die am Dickenwachstum hauptsächlich beteiligt ist. Diese dicken Membranen werden durchsetzt von vielen einfachen Tüpfeln, die nur höchst selten verzweigt sind. Zwei bis sechs Schichten umfaßt diese Außenscheide; vor Durchlaßzellen der Endodermis ist oft eine Rindenzelle weniger als an den anderen Stellen zur Außenscheide mit einbezogen; in alten Wurzeln aber, die keine Durchlaßzellen mehr in der Endodermis führen, ist im allgemeinen auch die Außenscheide überall von gleicher Mächtigkeit. Bei den schnell vergänglichen Seitenwurzeln ist manchmal keine, oft nur eine ein- bis dreischichtige Außenscheide ausgebildet, während keine oder wenigstens fast keine Endodermiszelle die typische Verdickung aufweist. Analog dieser Erscheinung sehen wir auch in kräftigen Beiwurzeln zuerst die Außenscheide sich ausbilden und dann erst die Endodermis. Die Zellen der Außenscheide liegen nicht, wie bei einer Anzahl Monokotylen [Lindinger 30], in radialen Reihen; ferner alterniert ihre innerste Schicht mit den Endodermiszellen, die ihrerseits wiederum ohne bestimmte Ordnung zu den Perikambiumzellen gelegen sind. Die Zellen der Außenscheide sind zehn- bis fünfzehnmal so lang als breit; ihre Enden sind zugespitzt und ineinander gekeilt.

Die weiteren Rindenzellen bleiben stets dünnwandig; oder es kommen wenigstens nur sehr geringfügige Wandverdickungen vor, nämlich in vielen Querwänden, die dann auch seichte Tüpfel aufweisen. Raphidenbündel, die im Stamm so häufig auftreten, kommen in der Wurzel nur in diesen parenchymatischen Rinden-

zellen vor und auch da nur selten.

Die direkt unter der Epidermis liegende Zellschicht ist als Hypodermis ausgebildet, und zwar nach Krömers [28] Terminologie als einschichtige Kurzzellen-Interkutis. Die Kurzzellen der einen Reihe alternieren mit denen der beiden benachbarten Längsreihen. Die Radialwände der Hypodermiszellen schließen lückenlos aneinander, sind endodermisähnlich stark gewellt und in älteren Wurzelteilen verkorkt. Auf Querschnitten ist der Umfang der Hypodermiszellen zwei bis sieben (gewöhnlich drei bis vier) mal so groß als der der Epidermiszellen.

Die Epidermiszellen sind, ebenso wie die Hypodermiszellen, in der Richtung der Wurzel längsgestreckt. Ein kleiner Teil der Außenwand wohl jeder Zelle wächst zu einem Wurzelhaar aus, deren also sehr viele ausgebildet werden. Regelmäßigkeiten in der Anordnung der Wurzelhaare oder bestimmte Lagebeziehungen zu den Kurzzellen, die ja als Durchlaßzellen dienen sollen, scheinen

nicht zu bestehen.

Neubildungen kommen in den Wurzeln keine vor, abgesehen von den selbstverständlichen Fällen, in denen perikambiogene Seitenwurzeln auftreten oder denen, wo bei Verwundungen der Wurzelrinde, wie sie z. B. beim Durchbrechen der Seitenwurzeln entstehen, ein Phellogen gebildet wird. Aber das Gegenteil von Neubildungen, der allmähliche Verfall gewisser Wurzelteile tritt bei etwas älteren Wurzeln regelmäßig auf. Jede Wurzel funktioniert nämlich nur kurze Zeit, etwa ein halbes bis ein Jahr. Das Absterben erfolgt von der Wurzelspitze aus; wir sehen diese verkümmern und die in ihrer Nähe befindlichen

Wurzelhaare vertrocknen; gleichzeitig sterben auch die der Spitze der Mutterwurzel genäherten Seitenwurzeln ab. Während so alle apikalen Partien der Wurzel unbrauchbar werden, sind ihre mittleren und basalen Teile noch in Funktion; dort ist die Rinde noch intakt, die Wurzelhaare noch in Tätigkeit, die Endodermis weist noch Durchlaßzellen auf. Das Absterben der Wurzel greift aber immer weiter um sich, und zwar in basipetaler Richtung. diesem Verfall geht zuerst die Wurzelhaarschicht verloren, so daß die Hypodermis dann die äußerste Zellschicht darstellt. Interkutis vermag sie es, den weiteren Verfall eine Zeitlang aufzuhalten; auf die Dauer aber kann sie dem Absterben nicht Einhalt tun, sondern nach einiger Zeit restiert nur noch der von der Außenscheide umgebene Zentralzylinder; in manchen Fällen sieht man freilich noch die Hypodermis allein als losen Mantel den resistenten Innenteil umgeben - ein Zeichen für die viel größere Widerstandsfähigkeit der Hypodermiszellen im Vergleich zu den übrigen Rindenzellen. Während man an älteren Pflanzen nur etwa fünf bis zwölf lebendige Wurzeln antrifft, von denen manchmal sogar keine einzige mehr einen Vegetationspunkt besitzt, sieht man die größte Mehrzahl der Wurzeln (10 bis 50) in überall entrindetem Zustande; und da die stets schwächer ausgebildeten Seitenwurzeln bald vollständig der Verwesung anheimfallen, sind die entrindeten Wurzeln in der Regel auch unverzweigt. weitere Schicksal dieser Wurzelreste kann erst verstanden werden nach Behandlung der Entstehung der Beiwurzeln.

#### Entstehung der Beiwurzeln.

Über den ersten Anfang der Entstehung der Beiwurzeln bin ich nicht zu völliger Gewißheit gelangt. Sie treten an unvorher-

sehbaren Stellen auf, und zwar nur in geringer Anzahl. Daher ist es mir, trotz vielen Suchens (zehn bis zwölf Knollen wurden in mikroskopische Schnitte zerlegt), nicht gelungen, eine Wurzelanlage zu finden, die sich ohne allen Zweifel im jüngsten Entwickelungsstadium befand. Die jüngste Anlage, die ich gefunden habe, zeigt jedenfalls, daß die Bildung der Beiwurzeln im sekundären Teil eine ganz andere ist, als die oft untersuchte in primärem Gewebe.

Die Wurzelanlage weist zwei Zonen auf (siehe Fig. 2), das Plerom und, diesem vorgelagert, den ungesonderten Rindenhaubenteil. Durch Anhäufung von Protoplasma und durch reichliche

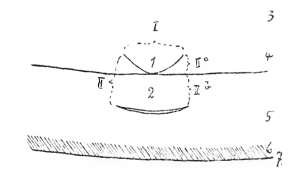


Fig. 2. Anlage einer Beiwurzel. Zu den Figuren 2 bis 8: Schematisierte Längsschnitte. Etwa 20 X. I Ansatzstelle, II Verbindungsstück, II a Holzverbindungsstück, II b Rindenverbindungsstück, 1 Zentralzylinder, 2 Rindenhaubenteil, 3 Sekundärer Teil der Knolle, 4 Meristem, 5 Rinde der Knolle, 6 Kork der Knolle, 7 Außen-

grenze, 8 Verbindungsstückrinde, 9 Wurzelrinde.

Zellteilungen sind diese Zonen von dem regulären Knollengewebe zu unterscheiden und unter sich dadurch, daß die äußere Grenze des Zentralzylinders eine besonders große Anzahl Teilungen, vorwiegend durch perikline Wände, aufzuweisen hat; die Teilungen sind an

dieser Stelle so häufig, da hier die Protobündel der jungen Wurzel angelegt werden. Die Mitte des Pleroms ist vorgewölbt; sie liegt genau im Niveau der äußersten Meristemzellen. Die peripheren Teile dagegen liegen um einige Zellen tiefer in der Knolle zurück. Der Rindenhaubenteil besteht im Zentrum nur etwa aus sechs Rindenzellschichten, in der Peripherie, dem Verbindungsstück mit der Knollenrinde, aus diesen und zwei bis vier weiteren Meristemlagen. Unter Rücksichtnahme auf die Einzelheiten bei der späteren Umwachsung der Wurzel ist es erforderlich, denjenigen Teil des Verbindungsstückes, der mit der Rinde der Knolle in Konnex steht, scharf zu trennen von dem mit Meristemzellen in Verbindung tretenden; ersteren will ich daher Rindenverbindungsstück nennen und letzteren Holzverbindungsstück ("Holz", da ja aus Meristemzellen alsbald Holzzellen werden). Ferner sei die Übergangszone zwischen dem Zentralzylinder der Wurzel und dem sekundären Gewebe der Knolle, die Stelle also, wo sich die Bündel der Knolle an die der Wurzel ansetzen, als Ansatzstelle bezeichnet. Die Ansatzbündel strahlen gewöhnlich von der Wurzel aus sofort nach allen Richtungen in die Knolle aus; in einzelnen seltenen Fällen aber zerstreuen sich nur wenige, kleine Bündel sofort im Knollengewebe, die meisten dringen, einen Zylinder bildend, tief in die Knolle hinein und treten dort erst auseinander. Der Bündelkreis der Ansatzstelle ist von einer ein- bis vier- (gewöhnlich drei-) schichtigen Zone dickwandiger Parenchymzellen umgeben, auf die ich unten (S. 59) noch einmal zurückkommen muß.

# Die Umwachsung der Wurzeln von seiten der Knolle.

Die Insertion einer jungen Beiwurzel ist in Fig. 3 abgebildet; nach dem im vorigen Abschnitt Ausgeführten ist sie ohne weitere Erklärungen verständlich. Es sei aber noch einmal darauf hingewiesen, daß das Verbindungsstück (II) aus zwei wesentlich ver-

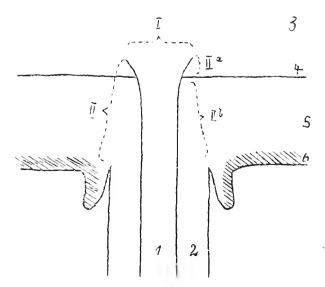


Fig. 3. Einfügungsstelle einer Beiwurzel.

Weiteres siehe bei Fig. 2 auf Seite 53.

schiedenen Teilen besteht, aus dem Holzverbindungsstück (II a), dessen Zellen innerhalb der äußeren Meristemgrenze der Knolle liegen, und aus dem Rindenverbindungsstück (IIb), das mit den Rindenzellen der Knolle in direkter Verbindung steht.

Da das Meristem der Knolle nach innen den sekundären Holzteil vergrößert, bewegt es sich weiter nach außen und dehnt hierbei die Rinde immer mehr aus. Es fragt sich nun, wie es hiermit wird an denjenigen Stellen, wo die Knollenrinde mit den Wurzeln ver-

wachsen ist; dort, wo die Verbindungsstückrinde außen vor dem Meristem liegt.

Zunächst ist die Tätigkeit des Meristems an diesen Stellen immer etwas gehemmt (Fig. 4). Dann wird gewöhnlich die Verbindungsstückrinde und ebenso die knollennächsten Partien der Wurzelrinde vom Zentralzylinder losgedrückt. Diese Trennung der Rindengewebe vom Zentralzylinder findet zunächst etwa von n bis n (Fig. 5) statt. Alsdann holt -- wenigstens in der Mehrzahl der Fälle - das um die Wurzelansatzstelle herum zurück-

gebliebene Meristem das Versäumte nach; schnell aufeinanderfolgende Teilungen rückt es schnell nach außen vor, schiebt hierbei die Rindengewebe vor sich her und legt sie in Falten (Fig. 6). Während der Zentralzylinder des Verbindungsstückes bei einer jungen Wurzel nur von einer Endodermis geschützt wird, sind fast immer, ehe das Herunterdrücken der Verbindungsstückrinde erfolgt, zuerst noch die ein bis drei innersten Rindenschichten als Außenscheide ausgebildet

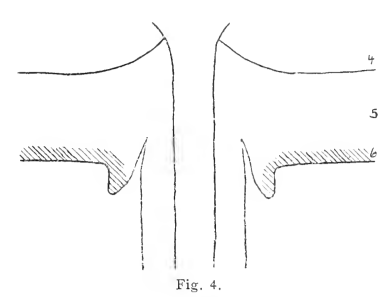
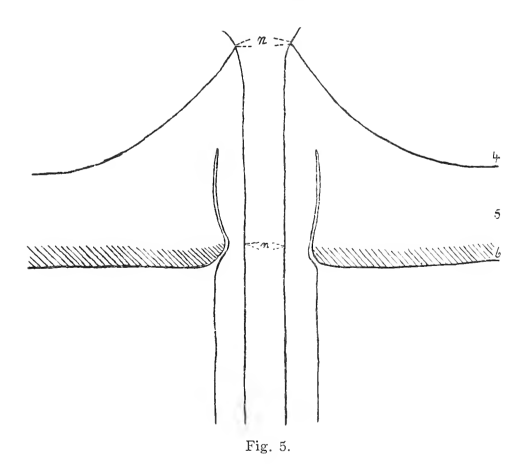


Fig. 4 bis 7. Umwachsung einer Beiwurzel.

Aufeinanderfolgende Stadien des üblichen Ganges. Weiteres siehe bei Fig. 2 auf S. 53.

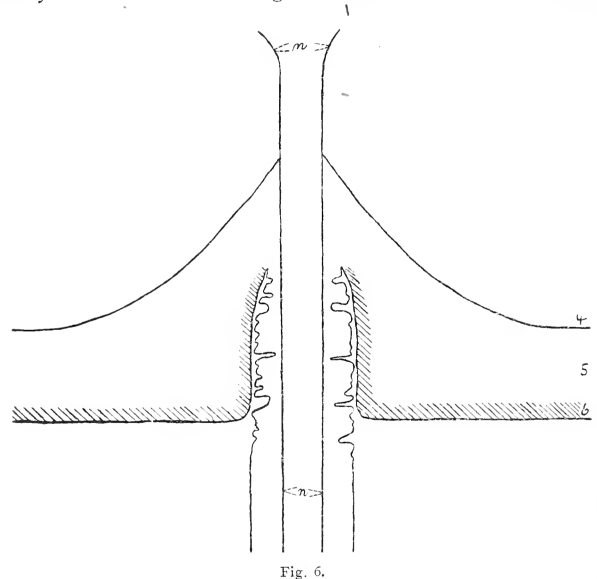
worden. Ebenso besitzt die freie Wurzel in der Nähe der Knolle eine zwei- bis vierschichtige Außenscheide. Diese ist der äußerste Wurzelteil, der vom vordringenden Meristem stehen gelassen und nicht heruntergestreift wird. Das Meristem in der Umgebung der



Wurzel ist nun nicht mehr gehemmt; es hat alsbald den Vorsprung, den die übrigen Meristempartien vor ihm gewonnen hatten, wieder eingeholt (Fig. 7). Beim weiteren Dickenwachstum gleiten das Meristem und die sekundären Knollengewebe stets dicht an dem entrindeten Zentralzylinder der Wurzel vorbei weiter nach außen, so daß die Ansatzstellen der Wurzeln immer tiefer in die

Knolle zu liegen kommen.

Wie steht es nun mit den Lebenstätigkeiten der Wurzel während dieser Vorgänge? Wie oben bereits angeführt, sind die Wurzeln sehr kurzlebig; etwa ein halbes bis ein Jahr funktionieren sie nur. Das Herabdrücken der Rinde beginnt etwa, wenn die betreffende Wurzel ein halbes Jahr alt ist; es scheint mir oft bereits zu erfolgen an Wurzeln, die noch Nahrung aufnehmen. Die stellenweise Lockerung der Rinde schadet also der Wurzel nicht; an anderen Stellen kann sie darum doch noch Nahrung aufnehmen, welche dann im unversehrten, durch Endodermis und Außenscheide geschützten Zentralzylinder der Knolle zugeführt wird. Ich hatte manchmal



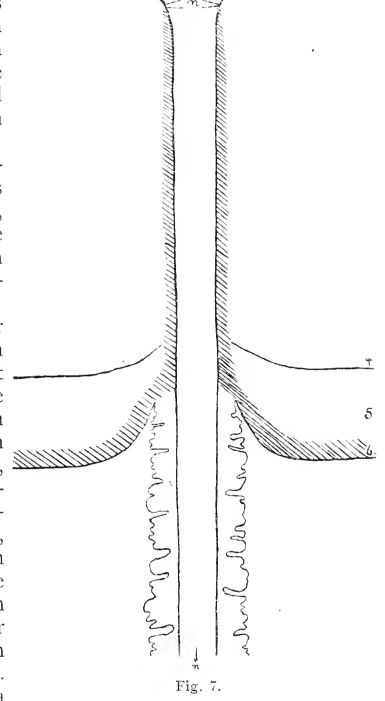
den Eindruck, als ob Wurzeln, deren apikalen Teile bereits verkümmert oder wenigstens entrindet waren, und deren Verbindungsstück- und stammnahe Rinde bereits abgelöst und stark in Falten gelegt war, in ihren mittleren Regionen noch aufnahmefähig gewesen wären; wenigstens war dort die Rinde mitsamt den Wurzelhaaren noch intakt und lebenskräftig und die Durchlaßzellen waren auch noch vorhanden. Einige Monate später ist die Rinde der Wurzel an allen Stellen zerfallen; es restiert nur noch der Zentralzylinder mit der Außenscheide; aber auch diese fallen nach einigen Jahren (3 bis zu etwa 15) der Fäulnis anheim, soweit sie dann noch nicht von der Knolle umwachsen sind; diese schließt daher bei alten Bäumen oft den gesamten Wurzelrest ein, von dem nichts mehr nach außen ragt.

Ebenso wie die Knolle sich gegen die Außenwelt durch Kork absperrt, so wird auch von dem sekundären Gewebe, das an den umwachsenen Zentralzylinder grenzt, sehr bald Kork gegen die Wurzel gebildet. Daher ist deren Zentralzylinder alsbald wieder von einem festen Mantel umgeben, der Korkschicht, und außerhalb dieser folgt erst das zarte sekundäre Gewebe der Knolle (Fig. 6, 7, 8). Dieser Kork wird von einem Etagenphellogen erzeugt. Beim Schneiden fallen die Gewebe der Knolle stets in diesem Phellogen auseinander; da nun der Kork fest um den Zentralzylinder der Wurzel anliegt, macht dann ein Querschnitt

den Eindruck, als ob der Kork zur Wurzel gehöre, etwa aus der Wurzelrinde entstanden sei. Aber nicht nur an den Stellen, wo das sekundäre Knollengewebe die Wurzel umwachsen hat, sondern auch

im Holzverbindungsstück (Fig. 3, IIa) tritt meist Verkorkung ein, so daß wir es hier mit Kork zu tun haben, der nicht nur mit der Knolle — wie überall —, sondern auch mit der Wurzel in Gewebezusammenhang steht.

Diesem Umstande, der mich eine Zeitlang wähnen ließ, daß der Kork überall mit der Wurzel zusammenhänge und nur beim Schneiden sich getrennt habe, und vor allem den vielfachen Modifikationen, die an dem soeben geschilderten Typus des Wurzeleinschlusses eintreten können, ist es zuzuschreiben, daß ich erst nach einer großen Reihe von Untersuchungen aus den vielen mehr oder weniger verschiedenen Erscheinungen das Wesentliche erkannte. Diese Variationen des in etwa



70 % der Fälle realisierten Normalverlaufes der Umwachsung der Wurzeln bestehen in der Hauptsache darin, daß ein Teil der Rinde stehen bleibt und nicht heruntergeschoben wird. Wenn nämlich das wurzelfernere Meristem ein beträchtliches Stück nach außen vorgedrungen ist, und das wurzelnahe hat unterdessen die Rinde noch nicht lockern können, dann wächst es außen an der stehenbleibenden Rinde herunter (Fig. 8). Sobald dann die Rinde, die nach einiger Zeit ja an allen Stellen zerfällt, weniger Widerstand leistet, dringt das Meristem da, wo es sich inzwischen gerade befindet, gegen sie vor; von da an geht alles weiter wie im typischen Fall. Der

fertige Zustand zeichnet sich dann durch ein Stück eingeschlossener Verbindungsstückrinde und in extremen Fällen (Fig. 8) auch Wurzelrinde aus.

Um die Zahl der Variationen, die wegen ihrer Mannigfaltigkeit das Erkennen der wesentlichen Momente erschweren, noch zu vermehren, tritt auch oft in der Verbindungsstückrinde (niemals aber in der Wurzelrinde) Verkorkung ein. Wenn nun ein solcher verkorkter Rindenrest vom Meristem nicht heruntergedrückt worden ist, dann ist es nachher bei alten Wurzeln kaum noch feststellbar, woher der dortige Kork eigentlich stammt. Manchmal auch drückt das wurzelnahe Meristem Verbindungsstückrinde, in der bereits

Fig. 8. Umwachsung einer Beiwurzel. dasselbe, wie die der Seltener Fall: Die Wurzelrinde ist nicht heruntergestreift worden. Schilderung zu Grunde Weiteres siehe bei Fig. 2 auf S. 53.

Verkorkung eingetreten ist, vor sich her; da aber das wurzelfernere Meristem schon zu weit <sup>3</sup> vorgedrungen ist, kann dieses Herunterschieben der Rinde oft nicht mehr schnell genug erfolgen, das Meristem gleitet schließlich doch noch außen an der schon etwas heruntergeschobenen und bereits verkorkten Verbindungsstückrinde , vorbei und drängt erst ein Stück weiter wieder gegen den Zentral-

zylinder vor.

Dieses sind die Hauptvariationen, die eintreten können. Ich darf wohl noch erwähnen, daß ich mehrere Wurzelinsertionen auch in Serien von Querschnitten zerlegt habe; diese lehrten dasselbe, wie die der Schilderung zu Grunde gelegten Längsschnitte.

Gegen die Hauptwurzel schlägt die Knolle dasselbe Verfahren ein; sie wird umwachsen, ihre Rinde früher oder später heruntergestreift und Kork gegen ihren Zentralzylinder gebildet. Aber in einigen Punkten, die an dieser Stelle hier weniger bedeutsam sind, finden Modifikationen statt, die mit den Insertionsverschiedenheiten zusammenhängen, die zwischen der Hauptwurzel und den Beiwurzeln bestehen. Hierauf komme ich weiter unten (S. 71 ff.) bei der Besprechung des Meristems in Keimpflanzen zurück.

Es ist nun noch ein Punkt zu besprechen, der zwar mit der Umwachsung der Wurzeln, wenn man diesen Begriff eng faßt, nichts zu tun hat, aber doch wohl am besten an dieser Stelle angeführt wird. Oben wurde schon angegeben, daß auch im Holz-

verbindungsstück in der Regel Kork gebildet wird; manchmal nun geschieht dies um die ganze Ansatzstelle (Fig. 3, I) herum. Hierzu treten die die Ansatzstelle umgebenden Parenchymzellen — und zwar oft die auf Seite 54 bereits erwähnten dickwandigen -- in Teilung. Die Knolle sperrt sich so auch gegen die Ansatzstelle ab, so daß nun die ganze Wurzel, oder richtiger der ganze Wurzelrest eliminiert ist. Hierbei werden die aus der Ansatzstelle in das übrige sekundäre Gewebe austretenden Bündel in der Regel abgeschnürt. Die Korkzellen gleiten oft ein beträchtliches Stück außen an dem betreffenden Bündel entlang, bis das Meristem endlich eine Stelle findet, wo es dasselbe durchbrechen und zurück-Hier und da tritt aber auch ein Bündel, oder drängen kann. wenigstens einige seiner Elemente durch den Kork durch; es werden dann die Gefäße von einer rotbraunen, schleimigen Masse verstopft. Diese Umkorkung der Ansatzstelle findet indes durchaus nicht bei allen Wurzeln statt; sondern man trifft sehr tief in der Knolle solche an, die nicht umkorkt sind, während andere nicht so tief gelegene rund herum von einer Korkschicht umgeben sind. Ferner stößt man auf Wurzeln, deren Zentralzylinder sogar an ziemlich ansatzfernen Stellen noch sehr solide ist und deren Ansatzstelle doch umkorkt ist, während andere Wurzeln, die bis zum Ansatzstück bereits ganz zerbröckelt und verfault sind, eine offene Ansatzstelle aufweisen.

Als biologisch bemerkenswert ist noch anzuführen, daß mitten in der Knolle manchmal Fäulnisherde anzutreffen sind, deren Mittelpunkt eine Wurzelansatzstelle ist. Ohne die zwischen dem Zentralzylinder der Wurzel und dem Kork der Knolle befindliche Spalte hätte die Krankheit nicht so tief in das Innere der Knolle vordringen können. Eine Stelle fand ich, wo ein Pilz im Inneren der Röhre bis fast zur Ansatzstelle der betreffenden Wurzel vorgedrungen war, dort den Kork durchbrochen hatte und sich nun im saftigen Knollenparenchym ausbreitete. Die meisten - ob alle, ist nicht zu entscheiden, da über die nahe an der Peripherie gelegenen nach dieser Richtung hin nichts Bestimmtes ausgesagt werden kann - faulen Stellen der Knolle einer etwa 30 jährigen Pflanze hatten einen Wurzelansatz zum Mittelpunkt. Man sieht auch hieraus wieder recht deutlich, daß die Pflanze ihrer Organisation halber nur auf sehr trockene Klimate angewiesen ist.

# Das Wurzelsystem einiger verwandter Pflanzen.

Um über die weitere Verbreitung der an Nolina recurvata gemachten Befunde wenigstens einige Angaben machen zu können, wurde das Wurzelsystem einiger verwandter Pflanzen kurz untersucht, und zwar von Cordyline indivisa, C. australis, Dasylirion gracilis, Yucca gloriosa und Fourcroya sp. In den Hauptpunkten wurde große Übereinstimmung mit dem bei Nolina Vorgefundenen festgestellt: Gewöhnlich viel Metaxylem, eine stark verdickte Endodermis, welche — außer bei den beiden Cordyline-Arten — von einer mehrschichtigen Außenscheide umgeben wird; die Rinde stirbt nach einiger Zeit ab und es bleibt nur der durch Endodermis

und Außenscheide geschützte Zentralzylinder bestehen.¹) Dasylirion gracilis konnte ich beobachten, daß dieses Absterben der Wurzeln von der Spitze her basipetal vordringt, ebenso wie es ja bei Nolina recurvata der Fall ist. Von den anderen Pflanzen untersuchte ich nicht soviel Material, um hierüber auch etwas aussagen zu können. Wurzelanlagen fand ich nur bei Dasylirion gracilis und Fourcroya sp.; sie sahen bei beiden Pflanzen den von Nolina geschilderten sehr ähnlich; ursprünglich sind auch nur zwei Zonen zu unterscheiden, und das Verbindungsstück fällt gleichfalls durch seine große Breite auf. Die Umwachsung der Wurzeln von seiten der Knolle und die Bildung von Kork gegen die eingeschlossenen Wurzeln, wobei die Insertion natürlich ihrem Alter gemäß mehr oder weniger tief im sekundären Teil liegt, beobachtete ich bei Cordyline indivisa und Yucca gloriosa und in ihren Anfangsstadien auch bei Dasylirion gracilis. Für Vucca gloriosa ist aber hervorzuheben, daß - wenigstens in den zur Untersuchung gelangten Fällen — die Verbindungsstückrinde (in der Verkorkung eingetreten war) und ein Stück der Wurzelrinde von dem weiter wachsenden Meristem des Stammes stehen gelassen, also nicht abgestreift wird, und daß das sekundäre Stammgewebe erst später an den inzwischen entrindeten Zentralzylinder der Wurzel herantritt. Der bei Nolina recurvata seltenere Fall ist also bei Yucca gloriosa der regelmäßige oder wenigstens häufigere.

#### Über Korkbildung (Verwundungen, Fäulnisherde, Blattwurf).

Wir sahen oben, daß Nolina recurvata gegen die umwachsenen Wurzeln und manchmal auch gegen ihre Ansatzstellen Kork bildet, sich also ebenso verhält wie gegen die Außenwelt. Auch bei Verwundungen bildet sie keinen Wundkallus, wie es ja bei den Dikotylen üblich ist; selbst dann nicht, wenn das Meristem irgendwo an die Wunde stößt; es wird nur rund um die verwundete Stelle herum Kork gebildet. (Die sehr kleinen Lücken des Meristems vor eingeschlossenen Wurzelresten werden freilich alsbald geschlossen.)

Auch gegen faule Stellen — wie z. B. die oben (S. 59) erwähnten, die oft mitten in der Knolle liegen — geschieht nichts anderes, als daß sich die gesunden Gewebe durch Korkbildung gegen sie absperren. Gegen Gefäßbündel, die das Grenzgebiet passieren, verhält sich der Kork so, wie es oben (S. 59) bei der Schilderung der Umkorkung der Ansatzstellen dargetan wurde; sie werden in der Regel abgeschnürt, seltener nur verstopft.

Der Blattwurf wird ebenfalls durch Korkbildung bewerkstelligt. Genau an der Grenze zwischen der Stammrinde und dem Blattgewebe — ersteres ist kleinzellig, letzteres großzellig; der Übergang ist fast plötzlich — wird in zwei bis drei Zellschichten Kork

<sup>1)</sup> Zufälligerweise gelangten nur solche Pflanzen zur Untersuchung, bei denen die Rinde frühzeitig abstirbt. Es ist dieses durchaus nicht bei allen Pflanzen dieses Verwandtschaftskreises der Fall, wie die von Lindinger gebrachte Tabelle [30, S. 343] lehrt.

gebildet, nachdem einige Zellteilungen vorausgegangen sind. Diese Korkbildung erfolgt zuerst rund herum in der Peripherie des betreffenden Blattansatzes und schreitet langsam zentripetal vor. Das so von der Pflanze isolierte Blatt vertrocknet und bricht herunter; letzteres erfolgt durchaus nicht immer an der Stelle, wo der Kork gebildet wurde; aber nach einiger Zeit sind bis zum Kork hin alle Blattreste abgefallen. Da die Trennungsschicht immer so regelmäßig in der äußeren Rindengrenze liegt und auf wenige Zellagen beschränkt ist, so ist die Stammoberfläche nachher ziemlich glatt. Die Blattbasen sind nur noch an den Blattspuraustrittsstellen erkennbar. Die Gefäßbündel werden in der Regel abgeschnürt, aber gewöhnlich erst etwas tiefer in der Rinde, während der mehr nach außen liegende Bündelteil von Kork umgeben wird.

Das Phellogen des Nolina-Korkes ist überall ein Etagenmeristem. Schichten phellogenbürtigen Korkes wechseln oftmals ab mit Korkzellen, die verkorkten, ohne erst noch eine Teilung zu erfahren. In dem Kork, der von der Knolle gegen die Außenwelt gebildet wird, kommt in geringem Maße Borkenbildung vor; hierbei erlischt das erste Phellogen und mehrere Zellschichten tiefer entsteht ein neues; die übersprungenen Zellen verkorken nicht.

# Das Meristem und der Gefässbündelverlauf.

Bei dem Suchen nach möglichst jungen Wurzelanlagen mußte ich eine große Anzahl von Meristemschnitten anfertigen. Da mir hierbei einige Punkte auffielen, die in der Literatur noch nicht genügende Berücksichtigung gefunden haben, verfolgte ich das Meristem auf allen seinen Entwickelungsstadien. Bei der Untersuchung des Vegetationspunktes und des primären Meristems überzeugte ich mich von der Richtigkeit der Erklärung des Gefäßbündelverlaufs des Palmentypus aus der Wirkung des den Monokotylen eigenen, den Dikotylen aber abgehenden primären Meristems. Die Punkte seien im folgenden in der hier angedeuteten Reihenfolge besprochen, wobei noch den Keimpflanzen ein besonderer Abschnitt gewidmet werden muß.

#### Das Meristem der älteren Pflanzen.

Querschnitte durch den Stamm von Nolina recurvata zeigen uns in der Mitte einen Teil mit dünnwandigen, regellos angeordneten Grundgewebszellen und eingestreuten Gefäßbündeln und peripherisch eine andere Zone, deren Grundgewebszellen in radialen Reihen liegen und teilweise dickwandige Membranen aufweisen, und in der zahlreiche Gefäßbündel vorkommen. Wir wollen diese beiden Teile des Stammes als primären und sekundären bezeichnen; weiter unten soll darauf näher eingegangen werden.

Im primären Teile liegen die Gefäßbündel in der Peripherie zahlreicher als in der Mitte. Über ihre Zusammensetzung braucht nicht viel gesagt zu werden, da sie in den Hauptpunkten dieselbe ist, wie es für verwandte Pflanzen (Dracaena, Yucca, Aloe, Cordyline, Cohnia) schon oft beschrieben worden ist, besonders von Millardet [8], Röseler [16], Strasburger [18] und Jacob de Cordemoy [22]. Von Wichtigkeit ist, daß die elementereicheren oberen Teile der Bündel Protoxylem aufweisen, das den schwächer entwickelten unteren Enden abgeht. Letztere befinden sich in der Peripherie des primären Teiles, während man die oberen Partien der Bündel namentlich in der Mitte, die sie ein längeres Stück durchziehen, und nur selten in der Peripherie antrifft, die sie beim Verlassen des Blattes auf ihrem Wege zur Mitte nur

kurz durchqueren.

Im sekundären Teile treten die Gefäßbündel in großer Zahlauf; sie bestehen¹) fast aus denselben Elementen wie die unteren Enden der primären Bündel und führen sie auch in derselben Gruppierung; nur sind sie im Querschnitt etwas radial gestreckt, während die unteren Enden der primären Bündel kreisrund sind. Besonders hervorzuheben ist, daß die Grenze zwischen dem primären und dem sekundären Teil durchaus nicht scharf ist,¹) sondern in Bezug auf beide Unterscheidungsmerkmale — die Anordnung der Grundgewebszellen und auch die Form der Bündel — ist der Übergang ein allmählicher. Es ist freilich nur eine sehr schmale Zone, über deren Zugehörigkeit man im Zweifel sein kann. Außerhalb des sekundären Teiles liegen das Meristem und weiterhin die Rinde, die sich nach außen durch phellogenbürtigen Kork abschließt.

1. Wir wollen nun das Meristem eines etwa 30 jährigen, 205 cm hohen Stammes betrachten und beginnen hiermit etwa 50 cm unter dem Vegetationspunkt; von dort soll es dann zuerst nach der Knolle, darauf nach der Spitze hin verfolgt werden. Die Dimensionen der einzelnen Teile dieses Baumes sind aus Tabelle 3

(S. 75) zu ersehen.

Ungefähr 50 cm unter dem Vegetationspunkt ist das Meristem ein Etagenmeristem; das heißt, es liefert nur nach einer Seite hin Zellen, und zwar nach innen, und ferner treten in ihm keine ständigen Initialzellen auf, sondern von Zeit zu Zeit werden die jeweils innersten Rindenzellen zum Meristem hinzugenommen. Die auf diese Art entstehenden Stufen in den Zellzügen des sekundären Teiles sind infolge der zahlreich auftretenden Gefäßbündel, die das umgebende Gewebe beiseite drängen, in einiger Entfernung vom Meristem nur selten noch nachweisbar. Die Anlage neuer Gefäßbündel erfolgt bereits im Meristem, manchmal sogar schon in seiner zweitäußersten Zelle — ein Zeichen, daß die äußerste zur Zeit vorübergehend die Initiale ist.

Näher nach der Knolle zu findet das Überspringen des Meristems auf die anstoßenden Rindenzellen immer seltener statt; jede folgende der temporären Initialen teilt sich in eine größere Zahl

von Zellen als die vorhergehende.

110 cm vom Stammscheitel konnte ich nicht mehr sicher feststellen, ob das Meristem überhaupt noch Stufen bildet. Innerhalb

<sup>1)</sup> Jacob de Cordemoy [22] macht für verwandte Pflanzen dieselben Angaben.

des Kreises der derzeitigen Initialen habe ich keine gefunden. Darum werden aber doch vielleicht noch welche gebildet, die dann aber wegen der lebhaften Tätigkeit des Meristems sehr schnell in die Region gelangen, in der sie nicht mehr nachweisbar sind. Ferner kommen in allen Zellen der inneren Rinde oft tangentiale Teilungen vor;1) findet daher eine solche in einer der innersten Rindenzellen statt, so weiß man nicht, ob das Meristem wiederum übergesprungen ist oder ob wir es mit einer der rindeneigenen Teilungen zu tun haben. Während ich also keine Gewißheit darüber zu erlangen vermochte, ob das Meristem noch Etagen bildet, ist

es dort doch zweifellos noch überall monopleurisch.

Nähert man sich der Knolle noch mehr, so ändert sich das Bild nur langsam. 155 cm vom Stammscheitel (also im Übergangsgebiet vom Stamm zur Knolle) findet ein Überspringen des Meristems nach außen sicherlich nicht mehr statt; vielmehr ist es dort bereits ein Initialenmeristem, und zwar an einigen Stellen ein monopleurisches, an anderen ein dipleurisches. Daß es auf einzelnen Kreissektoren eines dortigen Querschnittes noch monopleurisch ist, geht aus der Alternanz und der Dicke der äußeren Tangentialwand der Meristemzellen hervor — zwei Momente, die anderen Sektoren abgehen und somit deren Meristem als dipleurisch erweisen.<sup>2</sup>) Die Breite der einzelnen Sektoren ist eine sehr verschiedene; manche sind nur einige Zellen breit. Daß das Meristem dort ein gemischtes sein soll, in kleinen Intervallen abwechselnd monopleurisch und dipleurisch, kann nicht wundernehmen, da an höher gelegenen Stellen, wo das Meristem noch überall monopleurisch ist, seine äußeren Tangentialwände durchaus nicht alle exakt aufeinander stoßen, sondern die einen Zellen etwas mehr nach außen liegen als die anderen.2)

Geht man dann tiefer in die Knolle hinein, so gewinnt die Dipleurie immer mehr die Uberhand, und etwa 185 cm unter dem Stammscheitel (in der Höhe des niedrigsten Punktes des primären Teiles) ist das Meristem an allen Stellen dipleurisch, wie es sich auch an allen tiefer gelegenen Stellen und an der ganzen Unter-

seite der Knolle erweist.

So haben wir das Meristem in den tiefer als 50 cm unter dem Stammscheitel gelegenen Teilen betrachtet; wir sahen, wie das Etagenmeristem zu einem monopleurischen Initialenmeristem und

dieses zu einem dipleurischen wurde.

Schreiten wir nun von der zuerst ins Auge gefaßten Stelle aus aufwärts nach dem Vegetationspunkt hin, so sehen wir die Stufenbildung im Meristem immer öfter eintreten. 9 cm vom Scheitel ist der sekundäre Teil nur noch 1/4 mm breit und bei 4 cm gibt es überhaupt kein in Reihen angeordnetes Grundgewebe mehr. Es werden hier viele Gefäßbündel angelegt und außerhalb der jüngsten Bündelanlagen, die mehr außen liegen als die schon etwas weiter entwickelten Bündel, befinden sich in jedem Radius

<sup>2</sup>) Die theoretischen Erörterungen dieser Argumente sind insbesondere bei Röseler [16], Raatz [19] und Schoute [24] zu finden.

<sup>1)</sup> Diese Teilungen sind erforderlich, um die Rinde auf ihrer Stärke zu belassen, da ja zu beiden Seiten Etagenmeristeme (innen das Stammeristem, außen das Phellogen) an ihr zehren.

ein oder zwei Zellen in tangentialer Teilung; das ist das Meristem. Da hier jede Meristemzelle nur ein bis drei Teilungen erfährt und dann bereits von weiter außen liegenden abgelöst wird, wir es also mit einem Etagenmeristem katexochen zu tun haben, kann hier

keine Reihenbildung zustande kommen.

Von hier aus bis an den mikroskopischen Vegetationskegel hin ist das Bild überall im wesentlichen das gleiche: Außerhalb der jüngsten Bündelanlagen sind mehrere Zellen in Teilung begriffen. 2 cm unter dem Scheitel sind die Teilungen am langsamsten, aber es liegt auch hier außerhalb der jüngsten Bündelanlagen fast in jedem Radius eine soeben geteilte Zelle; das

Meristem ist hier am schwächsten.1)

4 mm unter dem Vegetationspunkt macht es sich schon bemerkbar, daß Querschnitte für die Untersuchung eines so flachen Stammscheitels, wie ihn Nolina recurvata (ebenso wie viele ihrer Verwandten — Baranetzky) besitzt, nicht geeignet sind. Es geht hier das zylinderförmige Meristem zu der Form eines Kegelmantels über, um in der Höhe des Vegetationspunktes eine zur Stammachse fast senkrechte und schließlich genau senkrechte kreisrunde Platte zu bilden, in deren Mittelpunkt der Vegetations-Die oberste Partie des Stammscheitels wurde daher zur Hälfte in Längsschnitte zerlegt, die andere Hälfte aber, um Irrtümern vorzubeugen, in Querschnitte. Das Resultat sei an Hand von Längsschnitten erörtert, und zwar soll nicht nur der oberste Abschnitt des Meristems, das sich bis dicht an den sehr kleinen Vegetationskegel fortsetzt, beschrieben werden, sondern gleichzeitig auch der Vegetationskegel selbst.

2. Der mikroskopische Vegetationskegel wölbt sich in der Mitte der Meristemplatte ein wenig vor. Die Hansteinsche Gewebesonderung ist nicht deutlich ausgesprochen, aber doch einigermaßen zu erkennen und aus terminologischen Gründen zur Darstellung des Befundes sehr angenehm: Auf das einschichtige Dermatogen folgt ein vier- bis fünfschichtiges Periblem; unter diesem liegt das Plerom, das ziemlich stumpf ausläuft. Zwei bis drei Zelllagen unter dem höchsten Punkte des Pleroms ist in ihm bereits der Unterschied zwischen dem Mark und der peripheren Region ausgesprochen. Im Mark finden weiterhin noch einige Querteilungen und nur sehr selten eine Längsteilung statt. Sein Durchmesser beträgt an der obersten Stelle vier bis fünf und 11/2 mm tiefer fünf bis sechs Zellen, welche etwa 0,025, beziehungsweise 0,043 mm groß sind. Das Mark unterscheidet sich von dem peripheren Teile des Pleroms dadurch, daß in ihm fast keine Teilungen mehr vorkommen, und keine Gefäßbündel angelegt werden. Es ist die sehr eng begrenzte Mittelzone des Zentralzylinders, die in jeder Höhe des Stammes anzutreffen ist, in der niemals Gefäßbündel

<sup>1)</sup> Die obere Partie des Meristems von Seitensprossen und jüngeren Pflanzen ist nicht so lang ausgezogen wie die des hier beschriebenen Hauptstammes eines etwa 30 jährigen Baumes. Stellen, wo das Meristem so lang-sam arbeitet, wie in dem obigen Falle 2 cm unter dem Scheitel, kommen bei ihnen nicht vor. Scott und Brebner [21] sprechen da von teleskopartig ineinandergeschobenen Entwickelungsstadien. Vergl. unten S. 67/8.

vorkommen. Noch ehe ich den Vegetationspunkt untersucht hatte und mir dort das Mark aufgefallen war, wurde ich - und zwar speziell an Schnitten, die 60 cm unter dem Vegetationspunkt

entnommen waren — darauf aufmerksam, daß man auf ein kleines bündelfreies Zentrum des Stammes geführt wird, wenn man auf Grund der Lage des Siebteils die Mitte des Stammes aufsucht. In den amphivasalen Bündeln des primären Teiles liegt nämlich der Siebteil nicht genau in der Mitte, sondern nach der Stammperipherie hin; und zwar ist diese Exzentrizität bei den in der Mitte des primären Teiles anzutreffenden Bündeln besonders stark. Aus dieser Verteilung der Elemente in den Gefäßbündeln kann man in jeder Höhe des Stammes das Mark finden; freilich ist die Lagerung der Bündel um dasselbe nicht so regelmäßig wie bei den Dikotylen (Fig. 9).

Tabelle 1 gibt Aufschluß über die Größenverhältnisse des Markes.

Fig. 9.

#### Lagerung der innersten Gefäßbundel um das Mark.

Querschnitt. Etwa 30 X. Die Siebteile sind schraffiert.

Tabelle 1.

	Durchmesser des Markes in mm	Anzahl der Zellen, die auf einem Durchmesser liegen
Oberste Stelle des Markes; also dicht unter dem Pleromscheitel	) 0,12	4 bis 5
$1^{1/2}$ mm tiefer	0,23	5 bis 6
30 cm )	0,7	10 bis 14
60 cm unter dem Stamm- scheitel	0,8	12 bis 16
110 cm	0,8	12 bis 16
		l .

Im Gegensatz zu diesem Marke steht die periphere Zone des Pleroms, die dicht am Pleromscheitel in ihrer Gesamtheit als das primäre Meristem zu bezeichnen ist. Etwa zwei Zelllagen unter dem Pleromscheitel führt es zwei bis drei Zellen im Radius. Lebhafte Teilungen, und zwar vornehmlich durch Periklinen, finden in seinen Zellen statt. Hierbei bewegt sich das Meristem nach außen. Nur in diesen nach innen abgegebenen Geweben werden Gefäßbündel angelegt, und zwar liegen die jüngsten Bündelanlagen stets dicht am Meristem. Dieser Teil des Zentralzylinders sei nach

dem Vorschlage von Petersen [20] zum Unterschiede vom Mark als die Bündelschicht (couche fasciculaire) bezeichnet. Da in dieser Schicht die Bündelanlagen bereits in nächster Nähe des Pleromscheitels zahlreich gebildet werden und in die jüngsten Blätter austreten, wird die Verfolgung der Zellzüge vom Vegetationskegel in den Stamm hinein unmöglich. Es ist aber aus anderen Momenten zu folgern, daß das außerhalb der bereits angelegten Bündel befindliche Meristem nicht auf die Derivate der Pleromzellen beschränkt bleibt, sondern alsbald in die Rinde, das heißt in die Fortsetzung des Periblems vordringt. Denn das Periblem ist bereits im Scheitel vier bis fünf Zellen stark, und dennoch beläuft sich trotz vieler tangentialen Teilungen der Periblem- und Rindenzellen die Dicke der Rinde etwa bei der zweitjüngsten Blattanlage auch nur auf ungefähr vier bis fünf Zellagen. Hieraus erhellt, daß das primäre Meristem, das von vornherein ein Etagenmeristem ist, wie die zahlreichen Stufen zeigen, sehr bald auf Rindenzellen überspringt. Der Zentralzylinder, dem das Meristem und seine Derivate doch wohl zuzurechnen sind, entsteht also nicht nur aus dem Plerom, sondern zum großen Teile auch aus dem Periblem. Von den Zellen des primären Meristems sind stets mehrere gleichzeitig in Teilung begriffen, und zwar teilt sich eine jede durch sehr viele perikline Wände, so daß aus jeder Mutterzelle eine antikline Zellreihe entsteht, wie sie auch Strasburger [31] für Washingtonia filifera und Pandanus utilis angibt und zeichnet. In einiger Entfernung vom Meristem verwischen sich aber diese Zellzüge infolge des Längenwachstums und des Auswachsens der einzelnen Zellen. Während aber Strasburger diese Zellzüge auch unter dem Vegetationskegel her verfolgen konnte, habe ich sie bei Nolina recurvata höchstens bis an das Mark herantreten sehen. Das Mark aber entwickelt sich für sich allein, ohne Beziehung zu den Teilungen in der Bündelschicht.

In den Rindenzellen sehen wir oft tangentiale Teilungen; daß sich aber die Rinde im Gegensatz zu der zentrifugal sich ausbildenden Bündelschicht zentripetal entwickele, wie Mangin [13] es als allgemein für die Monokotylen angibt, habe ich bei Nolina recurvata nicht konstatieren können; ich will es aber nicht in Abrede stellen, da es weit vom Vegetationspunkt entfernt, etwa 50 bis 150 cm, in der Tat stattfindet.

3. So haben wir das Meristem von seinem Auftreten am Vegetationskegel an in seinem ganzen Verlaufe verfolgt bis in die Knolle, auf deren Unterseite es sich zusammenschließt. Wir haben es als ein überall zusammenhängendes erkannt; nirgendwo setzt es aus, um weiter unten wieder aufzutreten. Eine Zweiteilung dieses einheitlichen Meristems kann man aber wohl vornehmen unter Berücksichtigung der von ihm nach innen gelieferten Produkte. Bis zu einer gewissen Stelle nämlich sind die Gefäßbündel, die in der von ihm abgegebenen Bündelschicht liegen, Blattspuren und an allen tiefer gelegenen Stellen stammeigen. In der unteren Zone des Gebietes, in dem die Blattspuren angelegt werden, erfolgen die Teilungen des Meristems sehr langsam, und es teilt sich jede Zelle nur ein- bis dreimal; aus diesen Gründen

kommt dort keine Reihenbildung zustande. Da aber das Meristem in dem Gebiete, in dem die stammeigenen Bündel angelegt werden, sich in beiden Punkten anders verhält, so sind dort die Grundgewebszellen in radialen Reihen angeordnet. Da nun die Blattspuren — auch ihre unteren Enden — zu den wesentlichen Teilen des Stammes gehören und natürlich allen Monokotylen zukommen, während die stammeigenen Bündel nur bei einer kleinen Anzahl Monokotylen auftreten, haben wir es hier mit einer wichtigen Übergangsstelle des Meristems zu tun, und es ist erforderlich, diese beiden Teile des Meristems und die von ihnen gebildeten Teile der Bündelschicht mit verschiedenen Namen zu belegen. Gewöhnlich nun bezeichnet man den oberen Teil des Meristems, denjenigen Teil, der die Blattspuren liefert, primäres Meristem und den unteren Teil, der die stammeigenen Bündel abgibt, sekundäres Meristem. Ebenso sei zwischen primärer und sekundärer Bündelschicht unterschieden. Höchst angenehm ist es, daß die nach diesem in der Natur der Sache liegenden Gesichtspunkt unterschiedenen Teile gleichzeitig eine verschiedene Anordnung der Grundgewebszellen aufweisen. Denn das Grundgewebe des Blattspurenteiles ist unregelmäßig gelagert, dasjenige der Zone der stammeigenen Bündel in radialen Reihen angeordnet.

Ich muß nun noch darauf aufmerksam machen, daß Scott und Brebner [21] bei der Untersuchung des Stammscheitels der Iridee Aristea corymbosa genau dieselben Befunde zu verzeichnen hatten, aber dennoch ganz andere Schlußfolgerungen zogen. Sie geben an: ,, We find at 23 mm from the apex that the primary development of tissues is completed, and we have the normal structure of the central cylinder in its fully differentiated condition. This is the stage at which development would cease, if we were dealing with an ordinary Monocotyledon. Two points, however, must be noticed. Near the periphery of the cylinder, bordering directly on the pericycle, we still find a few unfinished bundles; some are quite procambial, in others about the proximal half of both xylem and phloëm is differentiated. Secondly, in the pericycle itself we find here and there a very few scattered cells in which a recent tangential division has taken place. These two points indicate that a further process of development is still to follow." Eine Seite später in der Zusammenfassung heißt es dann: "The whole series is most instructive, showing that there is a long interval between the cessation of the primary development and the commencement of secondary increase. At 5 mm from the apex the primary merismatic divisions had almost ceased; only at 31 mm hat anything approaching to a continuous cambium arisen by fresh divisions, and the first formation of secondary tissues did not begin until a distance of 47 mm from the apex was reached. There is thus a perfectly definite distinction between the primary and secondary tissues, though individual vascular bundles may be common to both, as indeed is necessary in order to keep up physiological continuity. — In feeble branches the interval between primary and secondary development is much less marked, and may even be almost obliterated. This is evidently due to a 'telescoping' of the developmental stages, and does not

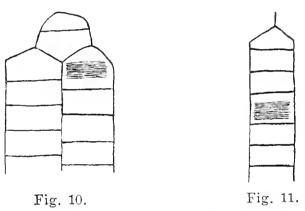
affect the conclusions drawn from vigorous shoots, to which we must look for the typical mode of growth." Während sie also zuerst bei der Schilderung der Untersuchungen für 23 mm vom Stammscheitel Bündelanlagen und tangentiale Zellteilungen angeben, sagen sie in der Zusammenfassung, daß bei 5 mm das primäre Meristem aufhöre und erst bei 31 mm das sekundäre beginne. Im Gegensatze zu Scott und Brebner komme ich also zu dem Resultat, daß das Meristem ein einheitliches, ein zusammenhängendes sei und nur mit Rücksicht auf die bequemere Darstellung ein primäres und ein sekundäres Meristem zu unterscheiden sei. Diese Trennung ist nur vom Beobachter in die Natur hineingetragen worden.

4. Es sind nun noch einige speziellere Punkte zu besprechen. Es ist nicht eine Eigenheit des primären Meristems überhaupt, daß seine obere Partie eine zur Stammachse senkrechte Platte bildet, wie es ja bei Nolina recurvata der Fall ist; sondern bei vielen Monokotylen hat es bis zum Vegetationspunkt hin die Gestalt eines Kegelmantels. Weshalb mag nun bei Nolina recurvata (und einer Anzahl verwandter Monokotylen) der Stammscheitel so überaus stumpf sein? Wenigstens einen Ansatz zur Beantwortung dieser Frage glaube ich geben zu können; wenigstens sagen zu können, wie die Verhältnisse an einem solchen Vegetationspunkt anzusehen sind. Zunächst müssen wir uns da klar machen, wie es sich mit den Knoten und Internodien verhält. Letztere werden nicht ausgebildet, da die aufeinanderfolgenden Blätter an ihrer Ansatzstelle einander berühren und nicht durch Längenwachstum voneinander getrennt werden. Wirkung des zur Stammachse stellenweise senkrecht, stellenweise annähernd senkrecht stehenden primären Meristems werden die Blätter auf dem durch die oben besprochenen antiklinen Zellreihen bezeichneten Wege nach außen verschoben; diese Antiklinen zeigen also die Lage der Knoten an, die demnach konkavkonvex sind; die Mitte jedes Knotens liegt tiefer als die Peripherie. kann daher das Meristem bei der Bildung der weiteren Nodi diese nicht plan anlegen, und es kann selber nicht zu der Gestalt eines Zylinder- oder wenigstens Kegelmantels gelangen, sondern muß die weiteren Nodi der zur Verfügung stehenden Raumverhältnisse wegen auch wieder napfförmig anlegen und muß selber eine zur Stammachse senkrechte Platte bilden. So ist nun freilich nur erklärt, warum ein stumpfer Stammscheitel auch in der Folge stumpf bleibt. Wie aber kommt diese Scheitelform ursprünglich zustande? Hierzu müssen jüngste Keimpflanzen oder gar Samen untersucht werden, da in einmonatigen Keimpflanzen (den jüngsten von mir untersuchten) der Stammscheitel auch schon die stumpfe Form hat. — Es ist ein bemerkenswertes Zusammentreffen, daß gerade diejenigen Monokotylen, bei denen das primäre Dickenwachstum ein sehr starkes ist, auch die konkavkonvexen Internodien und hiermit die überaus stumpfen Stammscheitel aufweisen.

Es ist auffallend, daß das sekundäre Meristem die Gefäßbündel nicht immer in gleicher Menge anlegt, sondern daß sowohl im

Stamme wie auch in der Knolle Zonen mit einer größeren Anzahl von Bündeln abwechseln mit anderen Zonen, die bündelärmer sind. In den ersteren verlaufen die Bündel fast ausschließlich periklin zum Meristem und mithin auch zur Stamm- oder Knollenoberfläche, während sie in den bündelarmen Zonen vorwiegend antikline Richtung haben und nur Anastomosen zwischen den einzelnen Bündelzonen zu sein scheinen. In der Knolle sind die bündelarmen Zonen viel voluminöser als die Bündelzonen; im Stamme hingegen sind beide gleich umfangreich oder gar die Bündelzonen stärker als die bündelarmen. Auf diese Art tritt eine Erscheinung zu Tage, die an die Jahresringe der dikotylen Bäume erinnert (Fig. 1 auf S. 49). Inwieweit sie aber mit dem Jahreswechsel oder dem Wechsel der Vegetationsperioden in Zusammenhang steht, kann ich nicht angeben; nur das eine ließ sich feststellen, daß die Zahl der Bündelzonen in den untersuchten Fällen ungefähr dieselbe war, wie das Alter des Baumes, das aber leider immer nur annähernd bekannt war.

Ein weiterer bedeutungsvoller Spezialpunkt bei den Meristemuntersuchungen schien mir der zu sein, festzustellen, was aus den überall in der Rinde vorkommenden Raphidenschläuchen wird, wenn das Etagenmeristem an sie herantritt. Hier und da wird eine Raphidenzelle von ihm übersprungen und auf diese Art ungeteilt in den sekundären Teil hineinbefördert, in den meisten Fällen aber teilen sich auch die Raphidenzellen. Hierbei



Raphidenbündel im Meristem. Etwa 110 X.

kommt das Raphidenbündel gewöhnlich in die äußere Randzelle von den Derivaten der Raphidenzelle (Fig. 10), manchmal auch in eine mittlere Zelle (Fig. 11). Um dem Einwand zu begegnen, das Raphidenbündel wäre vielleicht jünger als die Zellteilungen, suchte ich nach Fällen, wo eine Raphidenzelle gerade in Teilung begriffen wäre. Hierbei fand ich zunächst viele Zellen, die ein Raphidenbündel und außerdem einen gesunden oder wenigstens gesund erscheinenden Kern besaßen; ferner eine Zelle, die ein großes Raphidenbündel und eine sehr dünne (also wohl ganz junge) Wand aufwies, wobei in beiden Zellen Kerne lagen; und als bestes Argument eine Raphidenzelle mit zwei nahe beieinander liegenden Kernen, also nach der Kern-, aber noch vor der Zellteilung. Weiterhin ist als Beweisgrund für die Teilungsfähigkeit von Raphidenzellen anzuführen, daß an Stellen, wo das Meristem noch oft Stufen bildet, die innersten derzeitigen Rindenzellen oft Raphiden führen, und daß andererseits an diesen und an tiefer gelegenen Stellen nur selten ungeteilt in den sekundären Teil hinüber beförderte Raphidenzellen zu sehen sind, oft aber — auch dicht an der derzeitigen Initiale - ein großes Raphidenbündel in einer von vielen Schwesterzellen.

Der Verlauf der Blattspurverbindungen durch den sekundären Teil ist von Schoute [24] auch als Beweis angeführt worden für das oftmalige Überspringen des Meristems auf die derzeitig innersten Rindenzellen. Die Blattspuren werden nämlich, obgleich die zugehörigen Blätter bereits abgefallen sind, vom Meristem ergänzt, indem von ihm Bündel langgestreckter, mit einfachen Tüpfeln versehener Zellen gebildet werden, wie Röseler [16] es für mehrere  $Alo\ddot{e}$ -, Yucca- und Dracaena-Arten ausführlich beschrieben hat. Diese markstrahlähnlichen Verbindungsstränge würden als gerade Linien den sekundären Teil durchlaufen müssen, wenn das Meristem ein Initialenmeristem wäre. Die von einem Etagenmeristem gebildeten Verbindungsstränge hingegen müssen eine mit der Häufigkeit des Überspringens in direktem Zusammenhang stehende Kurve beschreiben. Da meine Befunde über diesen Gegenstand sich mit den Schouteschen Angaben durchaus decken und die Kurven in meinen Nolina-Präparaten genau dieselben sind wie die in Fig. 12 und 14 bei Schoute [24] wiedergegebenen, verweise ich nur auf die dortigen Ausführungen, die zum Teil theoretischer Natur und sehr klar sind.

#### Das Meristem bei Keimpflanzen.

Um die Entstehungsweise wenigstens einiger der oben beschriebenen Erscheinungen zu ergründen, wurde auch eine An-

zahl Keimpflanzen untersucht.

Querschnitte durch den Stamm zwei- bis dreimonatiger Pflänzchen zeigen in der Mitte des Zentralzylinders das Mark, dann folgen fertig ausgebildete Gefäßbündel, mehr peripher trifft man diese in immer embryonalerem Stadium und außerhalb der jüngsten Bündelanlagen befinden sich tangentiale Teilungen in Dieses Meristem ist in zweimonatigen Pflanzen nur schwach entwickelt, tritt aber während der nächsten Monate immer lebhafter in Tätigkeit. Bei einer zweimonatigen Pflanze weist nämlich nicht jeder Radius eine geteilte Zelle auf; bei dreimonatigen trifft man auf jedem Radius eine, manchmal auch zwei geteilte Zellen und bei vier- bis fünfmonatigen überall zwei, in denen zuweilen sogar zwei bis drei Tangentialwände aufgetreten sind. Das Meristem, das also schon in diesen Keimpflanzen tätig ist, setzt sich nach oben kontinuierlich fort bis dicht an den Vegetationspunkt. — Eine Schutzscheide fehlt; als Grenze zwischen dem Zentralzylinder und der Rinde ist das Meristem anzusehen. Eine wandernde Grenze ist dieses freilich; Zellen, die jetzt noch zur Rinde gehören, müssen einige Monate später zum Zentralzylinder gerechnet werden. Der Querschnitt zeigt einen auffälligen Unterschied in der Form der Zellen des Zentralzylinders und der Rinde; erstere sind größer und gleichmäßig polygonal oder radial etwas gestreckt; die Rindenzellen sind kleiner und mehr tangential gestreckt. Gleichzeitig mit dem Vordringen des Meristems nach außen ändern sich auch diese Zellformen, indem die meisten Rindenzellen, ehe sie zum Meristem hinzugenommen werden, eine radiale Teilung erfahren und so aus der tangential gestreckten Form in die andere übergeführt werden. Bei etwa sechsmonatigen

Pflanzen tritt schon Reihenbildung auf und bei jährigen weist bereits ein ziemlich breiter Saum der Bündelschicht radiale Zellzüge auf. Bei diesen jungen Pflanzen ist es noch viel weniger als bei den älteren möglich, eine exakte Grenze zwischen dem primären und dem sekundären Teile zu ziehen; die zweifelhafte Zone ist hier viel größer.

Im Stamm kommt meristembürtiger Dickenzuwachs vor, in der Wurzel aber nicht; ferner sehen wir an einer älteren Pflanze das Meristem an der Unterseite der Knolle zusammenschließen. Da fragt es sich nun, wo das Meristem unten im Stamme der Keimpflanze aufhört und wie dort sein Zusammenschluß zustande Abgesehen von nebensächlichen individuellen Variationen finden diese Vorgänge folgendermaßen statt: Im Stamme einer jungen Keimpflanze wird der Zentralzylinder immer enger und die Rinde immer breiter, je mehr wir uns der Hauptwurzel nähern; das Meristem, die Grenze zwischen diesen beiden Teilen, beschreibt also einen immer kleineren Kreis. Im oberen Teil des Hypokotyls, etwas oberhalb der obersten typisch ausgebildeten Endodermiszellen, tritt bei etwa zweimonatigen Pflanzen das Meristem unter ziemlich spitzem Winkel (etwa 200) an den Bündelzylinder heran. Das Meristem endigt dort in ein bis zwei Schichten, die die Fortsetzung des Perikambiums und der Endodermis darstellen. Querschnitten sieht man die tangentialen Teilungen ganz unregelmäßig abwechselnd sowohl in der Fortsetzung des Perikambiums als der Endodermis oder auch auf demselben Radius in den Zellen beider Schichten. 1) Weiterhin springt dann das Meristem auf mehr rindenwärts gelegene Zellen über, gleichzeitig aber auch auf solche, die mehr nach der Hauptwurzel zu liegen. Fig. 12 zeigt einen Querschnitt durch die in Frage stehende Region einer viermonatigen Pflanze. Es ist eine Stelle, wo schon nicht mehr alle Endodermiszellen ausgebildet sind, Die Teilungen kommen vorwiegend in den beiden innersten Rindenschichten vor, einige auch in unverdickten Endodermiszellen und solchen des Perikambiums. Bei etwa sechsmonatigen Pflanzen sind die Teilungen bis Rindenzellen vorgedrungen, die ungefähr 1 mm unter den obersten typisch ausgebildeten Endodermiszellen liegen; das ist bereits etwas tiefer als die Stelle, bis wo die Endodermis im ganzen Umkreise die ihr eigene Wandverdickung aufweist. Von da an erfolgt ein weiteres Überspringen auf mehr wurzelwärts gelegene Zellen nicht mehr; es ist also dort die tiefste Stelle, wo sekundärer Zuwachs mit dem Zentralzylinder des Hypokotyls in Gewebezusammenhang steht. Gleichzeitig aber oder wenigstens bald nachher erreicht auch das Vordringen gegen die weiter außen liegenden Rindenzellen ein Ende. Das Etagenmeristem wird nun — in der Nähe des Hypokotyls — zu einem Initialen Da es an denjenigen Stellen, die der Wurzel am nächsten sind, nicht so lebhaft tätig ist, wie höher im Stamm,

<sup>1)</sup> An vereinzelten dort noch ausgebildeten Endodermiszellen (etwa zwei auf dem Querschnitt) kann man die Endodermis und mithin auch das Perikambium erkennen.

sondern in dieser Beziehung ein allmählicher Übergang statthat, so wird nun der anfangs sehr spitze Winkel (150 etwa), den das Meristem mit dem Bündelzylinder des Hypokotyls bildet, immer größer. Bei jährigen Pflanzen ist er ein stumpfer von etwa 140°. Alsdann wird ebenso wie bei Beiwurzeln die Rinde des Hypokotyls und der Hauptwurzel von dem weiter nach unten vordringenden Meristem heruntergestreift. Da nun der im Freien befindliche Teil der Hauptwurzel nach einigen Jahren gänzlich zerfällt, und vor ihrem schließlich vollkommen umwachsenen Rest sich das Meristem schließt, so ist dieses dann an der Unterseite der Knolle absolut

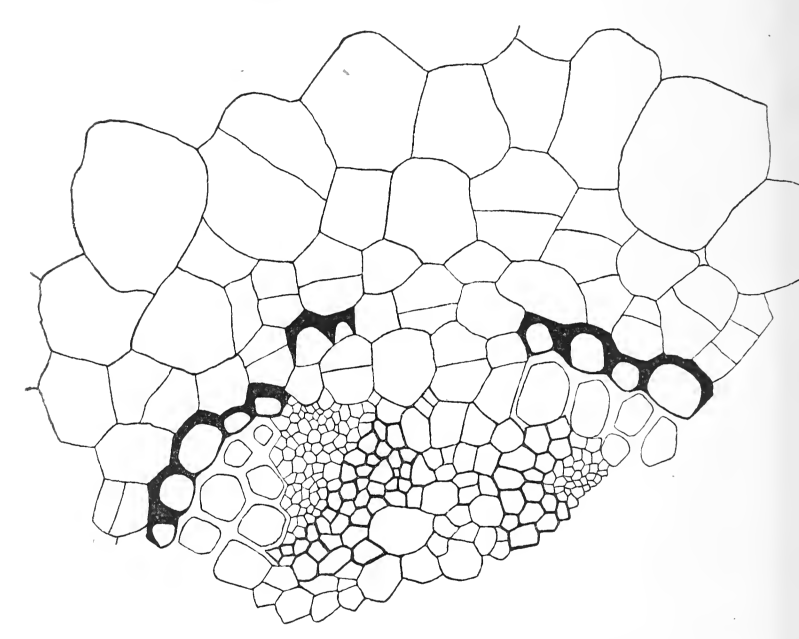


Fig. 12. Ende des Meristems im Hypokotyl der Keimpflanzen. Querschnitt. 200 X. Die Endodermiszellen fallen durch die stark verdickte Außenwand auf.

In dem 30 jährigen Baume, der auch den Ausgeschlossen. führungen über das Meristem zu Grunde gelegt wurde, fand sich die primäre Wurzel noch vor. Weit von der Außengrenze der Knolle entfernt endete sie im sekundären Teil, der sich vor ihr geschlossen hatte. Kork war gegen sie gebildet worden, und zwar auch da, wo Gewebezusammenhang zwischen dem Bündelzylinder des Hypokotyls und dem Knollengewebe bestand, also an der Stelle, die dem Holzverbindungsstück der Beiwurzeln entspricht. Diese Verkorkung hatte stattgefunden bis zu der Stelle hinauf, wo die höchsten ausgebildeten Endodermiszellen lagen. Grundgewebszellen des Hypokotyls und Epikotyls und auch die sekundären Zellen der nächsten Umgebung waren nicht mehr so dünnwandig wie bei jungen Pflanzen, sondern ein wenig verdickt und schwach getüpfelt.

Wie aus obigem hervorgeht, kann man nicht von einer bestimmten Zellschicht des Hypokotyls sprechen, in die das Meristem des Stammes auslaufe. Wenn auch die Teilungen in den Rindenzellen später auftreten als in den Endodermis- und Perikambiumzellen, so habe ich doch bei diesen letzteren keinen zeitlichen Unterschied feststellen können. Da wir es aber mit einem Etagenmeristem zu tun haben, könnte man sagen, daß wenigstens im Prinzip die Teilungen im Perikambium - soweit solche überhaupt stattfinden - früher aufträten als in der Endodermis, und nur von diesem wohl nicht unanfechtbaren Standpunkt aus darf man das Perikambium als die Schicht bezeichnen, in der das Meristem endet. Mangin [13] und Jacob de Cordemoy [22], denen der Begriff Etagenmeristem noch nicht bekannt war, stellen für Vucca gloriosa, beziehungsweise Cohnia flabelliformis das Perikambium ohne derartige Einschränkungen als die fragliche Schicht hin. Nur Mangin bringt eine Zeichnung hierzu [13, Fig. 69]; diese lehrt aber nicht das, was er aus ihr heraus liest, sondern das oben für Nolina recurvata Geschilderte. Wir sehen nämlich ein typisches Etagenmeristem mit tangentialen Teilungen in Perikambium-, Endodermisund Rindenzellen.

### Angaben über das Wachstum.

Nachdem wir das Auftreten des sekundären Zuwachses in Keimpflanzen untersucht haben, sollen nunmehr die Wachstumsfortschritte, die durch das primäre und das sekundäre Meristem veranlaßt werden, aufgeführt werden.

Wenn die Pflanzen ein halbes bis ein Jahr alt sind, ist besonders das sekundäre Meristem stark in Tätigkeit; es entsteht in dieser Zeit die knollenartige Erweiterung des Stammes. Diese Knolle reicht bis zum Stammscheitel hin; sie ist bei einer einjährigen Pflanze ungefähr eine Kugel mit etwa 14 mm langem Durchmesser. Während der folgenden Jahre nimmt die Knolle weiter an Größe zu; aber es wird nun der obere Teil des Stammes nicht mehr zu ihrer Bildung herangezogen, so daß sich ein kurzer Stamm über der Knolle erhebt. Bei siebenjährigen Pflanzen ist der Durchmesser der annähernd kugeligen Knolle 8 bis 9 cm lang, der darüber sich erhebende, von Blattbasen umgebene Stamm aber erst 1 bis 2 cm. Es entwickelt sich also die Knolle früher als der Stamm — ein aus ihrer Funktion als Wasserspeicher leicht erklärliches Verhalten. Weiterhin nimmt dann die Knolle vor allem noch dadurch an Größe zu, daß das Meristem ihrer Unterseite sehr stark wirkt, wodurch der primäre Teil hoch in die Knolle zu liegen kommt; aber von dem durch das weitere Längenwachstum entstehenden Stamm wird nur noch wenig durch lebhafte Meristemtätigkeit zur Knolle hinzugenommen (siehe Fig. 1 und Tab. 2 Das primäre Dickenwachstum wird bei älteren Pflanzen immer stärker, so daß der durch die Mitte des Stammes ziehende primäre Teil nach oben hin immer mehr an Masse zunimmt — ein Moment, über dessen biologische Konsequenzen Schoute [26] für eine Anzahl Monokotylen, darunter auch Nolina recurvata, näheren Aufschluß gibt. Über diese Verhältnisse liefert die Längshälfte eines etwa 40 jährigen, durch Faulung sehr instruktiv mazerierten Baumes (Fig. 1) die Zahlen, die in Tabelle 2 zusammengestellt sind.

Tabelle 2.

Höhe über der Basis der Knollen in cm	Radius des Stammes (bezw. der Knolle) in cm	Radius des primären Teiles in cm	
3	21,0	•	
16	18,5		
22	15,0		
26	11,5	Unterster Punkt des primären Teiles	
29	8,5	0,4	
36	6,4	0,6	
43	4,7	0,9	
60	3,3	1,15	
77	2,8	1,3	
96	2,5	1,4	

Die Obere Partie dieses Baumes ist leider nicht mehr vorhanden. Die Zahlen dieser Region sind aber aus Tabelle 3 zu ersehen, die sich auf den schon mehrmals erwähnten 30 jährigen Baum bezieht.

Tabelle 3.

Abstand vom Vege- tations- punkt in cm	Radius des Stammes (bezw. der Knolle) in cm	Radius des primären Teiles in cm	Radius des sekundären Teiles in cm	Radius der Rinde in cm	
205,0	18,0		17,5	0,5	Basis der Knolle
190,0	14,0		13,6	0,4	,
185,0	12,0		11,6	0,4	Unterster Punkt des primären Teiles
175,0	8,5	0,8	7,4	0,3	,
165,0	4,5	1,05	3,2	0,25	•
155,0	3,5	1,1	2,2	0,2	Übergang von der Knolle zum Stamm
110.0	2,2	1,15	0,85	0,2	,
64,0	1,8	1,2	0,4	0,2	•
46,0	1,6	1,23	0,17	0,2	,
26,0	1,55	1,25	0,1	0,2	•
16,0	1,48	1,25	0,05	0,18	•
8,0	1,44	1,26	0,03	0,15	!
4,0	?			0,11	•
2,0	>	;			Ansatzstelle der untersten Blätter
1,2	1,05	1,00		0,05	•
0,1	0,6	0,57		0,03	
0,0	0,47	0,44	,	0,03	!

# Der Gefäßbündelverlauf.

Der Verlauf der Blattspuren ergibt sich aus den über das Meristem gemachten Angaben und den Zahlen der Tabelle 3; denn die Anlage der Gefäßbündel erfolgt ausschließlich dicht am Meristem, niemals aber an einer anderen Stelle. Die aus diesen Tatsachen sich ergebenden Folgerungen will ich an den Fig. 13 und 14 erläutern. Fig. 14 ist das Schema eines Längsschnittes durch den Scheitel von Nolina recurvata. Fig. 13 ist theoretischer Natur; um nämlich die wirklichen Ursachen des Charakteristischen am Palmentypus, das nach Innen- und wieder nach Außentreten der Bündel deutlich hervortreten zu lassen, ist ein für diesen Punkt minder wichtiges Akzedenz ausgeschaltet worden, indem der gedrungene platte Stammscheitel in die Länge gezogen, die konkavkonvexen Nodi eben gelegt worden sind.

Ein Blatt hat zuerst nur ein, etwas später drei, dann fünf und schließlich eine große Anzahl Bündel; es entstehen deren noch neue, wenn das Blatt bereits ziemlich weit vom Vegetationspunkt weggeschoben worden ist. Auf der einen Seite der beiden Figuren ist die Anlage und das weitere Schicksal eines der ersten Bündel seines Blattes dargestellt worden und auf der anderen Seite dasselbe für ein ziemlich spätes Bündel. Sie liegen bei ihrer Anlage alle dicht am Meristem, dann aber rückt dieses infolge seiner Tätigkeit weiter nach außen; die Bündel aber bleiben an ihrem Entstehungsorte liegen, da in dem von ihnen eingeschlossenen

Fig. 13. Ideeller Stammscheitel. Schema. Längsschnitt. me = Meristem, ma = Mark.

Kegel oder Zylinder (im Mark und in der Bündelschicht) keine oder wenigstens nur noch verschwindend wenige Längsteilungen von Zellen statthaben. Nur durch das Längenwachstum des Stammscheitels wird die von den Bündeln beschriebene Kurve etwas in die Länge gezogen. Der obere Verlauf der Blattspuren zeigt den Weg an, auf dem die Blätter nach außen geschoben worden sind, also die Lage der Knoten (vergl. S. 68).

Noch ein Punkt muß erwähnt werden: Die Blattspuren verlaufen nicht immer in demselben Radius, sondern es kommen in dieser Hinsicht bedeutende Abweichungen vor, was auch in der Literatur bereits oft angegeben worden ist, z. B. bei Schoute [26, Fig. 6]. Ein solcher Verlauf ist mit dem angeführten Schema seiner Erklärung durchaus einbar; auch diese Bündel überall in der nächsten Nähe des Meristems angelegt worden; nur meristemnächste Zone lag diese nicht in allen Höhen auf demselben Radius. Daß ein solches Bündel aber durch das Mark ginge, habe ich bei Nolina nie beobachtet; vielmehr

habe ich das Mark auf genau radialen Vegetationspunktlängsschnitten immer frei von Bündelanlagen gesehen und es auf Querschnitten, die in irgend einer Höhe dem Stamm entnommen waren, stets bündelfrei angetroffen. Nach Längsschnitten kann man hierüber kein Urteil fällen, da sie auf eine längere Strecke nicht exakt genug genau mitten durch das Mark gelegt werden können, das ja — bei Nolina recurvata wenigstens — an seiner breitesten Stelle noch keinen Millimeter im Durchmesser aufweist (siehe Tabelle 1 auf S. 65). Einen Vegetationspunktlängsschnitt kann man wenigstens eine kleine Strecke mitten durch das Mark legen, da man am Vegetationskegel einen sicheren Anhaltspunkt hat,

zum mindesten an dieser Stelle genau median zu treffen.

Da also der primäre Meristemmantel den Verlauf der Gefäßbündel nach dem Palmentypus bewirkt, so darf ein solches bei den Dikotylen nicht vorhanden sein. Um den Vergleich möglichst treffend zu gestalten, untersuchte ich zwei Dikotylen, die auch

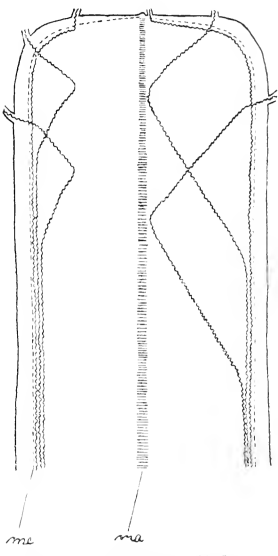
einen breiten Stammscheitel besitzen oder wenigstens dicht unter dem Scheitel bereits einen sehr breiten Stamm aufweisen, die Crassulacee Cotyledon sp. und die Composite Kleinia articulata. Die Befunde waren für beide Stammscheitel dieselben:

1. ein primäres Meristem außerhalb der Bündelzone fehlt;

2. die Bündel beschreiben zwar bei ihrer Anlage auch einen Bogen nach dem Vegetations-

punkt zu; aber

- 3. dieser Bogen bleibt nicht be-. stehen; sondern die nach innen gebogenen oberen Bündelpartien werden nach außen geschoben, da die Zellen des sehr mächtigen Markes von da an, wo die jüngsten Bündelanlagen im Stamme auftreten, bis da, wo die Bündel sich in ihrer endgültigen peripheren Lage befinden,
  - a) ihren Durchmesser etwa um das Sechsfache vergrößern;
  - b) hier und da eine Längsteilung erfahren.



Stammscheitel von Fig. 14. Nolina recurvata.

Schematisiert. Längsschnitt. 2 X. me = Meristem, ma = Mark.

# Meristem und Gefäßbündelverlauf bei einigen verwandten Pflanzen.

Wie beim Wurzelsystem, so bestehen auch in Bezug auf das Meristem und den Gefäßbündelverlauf die weitestgehenden Übereinstimmungen zwischen Nolina recurvata und vielen verwandten Monokotylen; von letzteren wurden untersucht Aloë arborescens,

Dasylirion gracilis, Cordyline indivisa und Fourcroya sp.

Aloë arborescens wurde gewählt, um die Baranetzkyschen [23] Angaben über den Stammscheitel dieser Pflanze nachzuprüfen. Nach dem, was mich Quer- und Längsschnittserien von Nolina recurvata gelehrt hatten, vermutete ich bei der Lektüre der Baranetzkyschen Arbeit sofort, daß seine Resultate über die zentripetale Entwickelungsweise des Stammscheitels vieler Monokotylen (darunter auch Aloë arborescens) irrig seien. Aloë arborescens hat einen ebenso

stumpfen, abgeflachten Stammscheitel wie Nolina und daher mußte die bloße Querschnittsmethode irreleiten. Die Untersuchung bestätigte diese Vermutung: Der Stammscheitel von Aloë arborescens verhält sich in den Hauptpunkten genau so wie der von Nolina recurvata.

Von Dasylirion gracilis wurde eine etwa zweijährige Pflanze untersucht. Auch hier ist in den wesentlichen Punkten Übereinstimmung mit Nolina recurvata zu verzeichnen; Mark und Bündelschicht sind zu unterscheiden. Als Unterschied ist aber hervorzuheben, daß das basale Knöllchen nicht wie bei Nolina recurvata blattfrei, sondern bis unten hin mit Blättern und Blattstümpfen besetzt ist; es ist also wahrscheinlich das Meristem in den Keimpflanzen an einer höheren Stelle an den Zentralzylinder des Hypokotyls oder gan des Epikotyls herangetreten; und ferner ist das Meristem an der Basis der Knolle nur schwach tätig, so daß sich hier eine blattfreie untere Knollenpartie nicht entwickelt, sondern die ganze Knolle im Vergleich zu den Blattansätzen höher gelegen ist als bei Nolina recurvata. Falls diese Verhältnisse auch bei älteren Pflanzen dieselben bleiben, liegt in ihnen der unterste Punkt des primären Teiles nicht so hoch in der Knolle wie bei Nolina recurvata (siehe Fig. 1 auf S. 49); es stand mir aber kein Material zur Verfügung, diesem Punkte nachzugehen.

Über Cordyline indivisa und Fourcroya sp. ist dem oben Gesagten, daß nämlich weitgehende Übereinstimmungen mit Nolina

recurvata bestehen, nichts mehr hinzuzufügen.

An dieser Stelle ist schließlich auch noch auf die Seite 67/8 und 73 besprochenen Literaturangaben zu verweisen.

# Zusammenfassung der wesentlichsten Resultate für Nolina recurvata.

1. In Pflanzen, die bereits einen ansehnlichen sekundären Zuwachs aufzuweisen haben (nicht unter zwei Jahren), weist eine Wurzelanlage zwei Zonen auf, das Plerom und den Rindenhaubenteil. Die Mitte des Pleroms ist vorgewölbt, sie liegt genau im Niveau der äußersten Meristemzellen; seine peripheren Teile liegen um einige Zellen tiefer in der Knolle. Der Rindenhaubenteil besteht im Zentrum aus etwa sechs Rindenzellschichten; in der Peripherie, dem Verbindungsstück mit der Knolle, aus diesen und zwei bis vier Meristemlagen. An dem Verbindungsstück sind demnach zwei Teile zu unterscheiden, das Rindenverbindungsstück, das mit Rindenzellen der Knolle, und das Holzverbindungsstück, das mit Meristem-, späteren Holzzellen der Knollè in Verbindung steht.

2. Das Meristem der Knolle umwächst die Beiwurzeln; hierbei werden Verbindungsstück- und Wurzelrinde in der Regel heruntergeschoben. Das an die umschlossene Wurzel grenzende Gewebe

schließt sich gegen diese durch Kork ab.

3. Gegen Wunden und faule Stellen wird ein Korkgewebe gebildet; Kallus kommt nicht vor. — Auch der Blattwurf wird nur durch Korkbildung bewerkstelligt.

4. Das Phellogen ist stets und an allen Stellen ein Etagenphellogen.

5. Im oberen Teile des Hypokotyls tritt das Meristem an den Zentralzylinder heran. Die Hauptwurzel wird vom vordringenden Meristem ebenso entrindet und umwachsen wie die Beiwurzeln.

- 6. Das Meristem des Stammes ist ein einheitliches. Scheidung von primärem und sekundärem Meristem ist zwar zweckmäßig, aber künstlich. Das Meristem umgibt als geschlossener Mantel den ganzen Stamm; es tritt einerseits bis dicht an den Vegetationspunkt und schließt andererseits an der Unterseite der Knolle zusammen, indem es nur da, wo Wurzeln stehen, kleine Lücken aufweist, die sich aber nach Umwachsung des ganzen Wurzelrestes wieder schließen.
- 7. Die Bündelschicht primäre und sekundäre (also alles Stammgewebe außer der Rinde und dem sehr schwach entwickelten Mark) wird vom Meristem, und zwar zentrifugal gebildet.
- 8. Der periphere Teil des Pleroms und der größte Teil des Periblems werden vom Meristem aufgezehrt; sie werden somit zur Bündelschicht. Der zentrale Teil des Pleroms wird zu dem stets bündelfreien Mark. In diesem kommen fast keine Längsteilungen der Zellen vor, so daß es stets von sehr beschränktem Umfange bleibt.
- 9. Das Meristem eines alten Baumes ist im Stamme ein Etagenmeristem; gleichzeitig mit dem Übergange des Stammes in die Knolle wird es ein Initialenmeristem, welches in der oberen Hälfte der Knolle monopleurisch, in der unteren dipleurisch ist.
- 10. Raphidenzellen, an die das Etagenmeristem herantritt, teilen sich in der Regel; zuweilen werden sie auch überschlagen und ungeteilt in den sekundären Teil befördert.
- 11. Der Verlauf der Blattspuren erfolgt nach dem Palmentypus. Hierfür sind vor allem drei Ursachen zu nennen:
  - a) die Blattspuren werden nur dicht am Meristem angelegt;
  - b) das primäre Meristem bildet die Bündelschicht in zentrifugaler Folge;
  - c) die Zellen des Markes und der Bündelschicht dehnen sich in der Querrichtung kaum noch aus und erfahren nur höchst selten Längsteilungen.
- 12. Bei jungen Pflanzen ist der ganze Stamm knollenartig ausgebildet. Der Stamm im engeren Sinne entwickelt sich erst später, etwa vom fünften Jahre ab. Diese Erscheinung erklärt sich aus der Funktion der Knolle als Wasserspeicher.

#### Literaturverzeichnis

in chronologischer Reihenfolge.

- 1. Meneghini, Ricerche sulla struttura del caule nelle piante monocotiledoni. Padua 1836.
- 2. de Mirbel, Recherches anatomiques et physiologiques sur le Dracaena Draco. (Ann. d. sc. nat. bot. 2, 6, 1845.)
- 3. Karsten, Die Vegetationsorgane der Palmen. (Abh. d. Kgl. Ak. d. Wiss. zu Berlin. 1847.)

- 4. Schacht, Die Pflanzenzelle. Berlin 1852.
- 5. Mohl, Cambium der Phanerogamen. (Bot. Ztg. 1858.)
- 6. Sanio, Vergleichende Untersuchungen über die Zusammensetzung des Holzkörpers. (Bot. Ztg. 1863.)
- 7. Sanio, Endogene Gefäßbündelbildung. (Bot. Ztg. 1864.)
- 8. Millardet, Anatomie des Yucca et Dracaena. (Mém. d. l. Soc. d. sc. nat. d. Cherbourg. T. XI. 1865.)
- 9. Wossidlo, Über Wachstum und Struktur der Drachenbäume. (Jahresbericht d. Realschule am Zwinger zu Breslau. 1868.)
- 10. Falkenberg, Vegetationsorgane der Monokotyledonen. Stuttgart 1876.
- 11. De Bary, Anatomie der Vegetationsorgane der Gefäßpflanzen. Leipzig 1877.
- 12. Guillaud, Anatomie de la tige des Monocotylédones. (Ann. d. sc. nat. b. 6, 5. 1878.)
- 13. Mangin, Origine et insertion des racines adventives. (Ann. d. sc. nat. b. 6, 14. 1888.)
- 14. Schwendener, Schutzscheiden. (Abh. d. Kgl. Ak. d. Wiss. zu Berlin. 1882.)
- 15. Van Tieghem und Douliot, Origine des membres endogenes. (Ann. d. sc. nat. b. 7, 8, 1888.)
- 16. Röseler, Das Dickenwachstum der baumartigen Lilien. (Jahrb. f. wiss. Bot. 20. 1889.)
- 17. Van Tieghem, Traité de botanique. 2e édition. 1891.
- 18. Strasburger, Leitungsbahnen. (Histol. Beiträge 3. 1891.)
- 19. Raatz, Stabbildungen und die Initialentheorie. (Jahrb. f. wiss. Bot. 23. 1892.)
- 20. Petersen, Bemærkninger om den monokotyledone Stængels Tykkelsevaext og anatomiske Regioner. Avec un résumé en français. (Botanisk Tidsskrift. 18. 1892/3.)
- 21. Scott and Brebner, On the secondary tissues in certain monocotyledons. (Ann. of bot. 7. 1893.)
- 22. Jacob de Cordemoy, Recherches sur les monocotylédones à accroissement secondaire. Paris (faculté des sciences, thèses) 1894.
- 23. Baranetzky, Development des points vegetatifs des tiges chez les monocotylédones. (Ann. d. sc. nat. b. 8, 3. 1897.)
- 24. Schoute, Zellteilungsvorgänge im Cambium. (Verh. d. Koninkl. Ak. van Wetenschappen te Amsterdam. Tweede Sectie. Deel IX. No. 4. 1902.)
- 25. Schoute, Stelärtheorie. Jena und Groningen 1903.
- 26. Schoute, Die Stammesbildung der Monokotylen. (Flora 92. 1903.)
- 27. Karsten, Monokotylenbäume. (Karsten und Schenck, Vegetationsbilder. I, 6. 1903.)
- 28. Krömer, Wurzelhaut, Hypodermis und Endodermis der Angiospermenwurzel. (Bibl. bot. 59. 1903.)
- 29. Bonnier et Leclerc du Sablon, Cours de botanique. Phanerogames. 1905.
- 30. Lindinger, Zur Anatomie und Biologie der Monokotylenwurzel. (Bot. Centralblatt. Beihefte. 19. I. 1906.)
- 31. Strasburger, Verdickungsweise der Palmen. (Jahrb. f. wiss. Bot. 1906.)

# Über Juliania, eine Terebinthaceen-Gattung mit Cupula, und die wahren Stammeltern der Kätzchenblütler.

Neue Beiträge zur Stammesgeschichte der Dicotyledonen

von

#### Hans Hallier.

Unter denjenigen Gattungen der Dicotyledonen, die noch nicht mit Sicherheit im System untergebracht werden konnten, erregte Juliania Schlechtend. meine ganz besondere Aufmerksamkeit, seitdem W.B. Hemsley dieselbe in Hooker's Icones XXVIII, 1 (Sept. 1901) Taf. 2722 und 2723 abgebildet und beschrieben hat, ohne daß es damals auch ihm gelungen wäre, die Frage nach der systematischen Stellung der Gattung endgültig zu entscheiden. Nachdem ich durch seine deutlichen Abbildungen und die von Pringle 1898 und 1901 gesammelten Exemplare des Hamburger Herbars genügenden Aufschluß darüber erhalten zu haben glaubte, war es längst meine Absicht, die Verwandtschaftsbeziehungen der Gattung in einer besonderen Abhandlung zu beleuchten, doch ist mir Hemsley kürzlich mit einer dem gleichen Zwecke dienenden Veröffentlichung<sup>1</sup>) zuvorgekommen. Auch in dieser Publication hat indessen die Frage nach der systematischen Stellung von Juliania noch keineswegs eine befriedigende Lösung gefunden, und dadurch ist es vielleicht hinreichend gerechtfertigt, daß ich hier auch meinerseits zu dem in Rede stehenden Gegenstande das Wort ergreife. Um der von Hemsley angekündigten ausführlicheren Veröffentlichung?) nicht zu sehr vorzugreifen, beschränke ich mich in der Begründung meiner theoretischen Ausführungen nach Möglichkeit auf das bisher in der Literatur niedergelegte Tatsachenmaterial.

Die erste Art der Gattung wurde bereits im Jahre 1828 von Schiede in Mexico gesammelt, aber erst 1843 in der Linnaea XVII S. 635-638 durch Schlechtendal als Hypopterygium

2) Diese ist inzwischen erschienen in den Phil. Trans. R. Soc. Lon-

don; vergl. Bot. Centralbl. CV (1907) S. 410-411.

<sup>1)</sup> W. Botting Hemsley, On the Julianiaceae, a new natural order of plants. (Proc. Royal Soc. London, biol. sc. LXXVIII B. 524 [3. Sept. 1906] S. 231—236; Ann. of bot. XX, 80 [Okt. 1906] S. 467—471; Journ. of bot. XLIV, 527 [Nov. 1906] S. 379—384. — Vergl. auch E. Goeze's Referat in der Österr. Gartenzeitung II, 1 [1907] S. 12—13.)

adstringens beschrieben und auf S. 745-746 desselben Bandes zu Gunsten der Moosgattung Hypopterygium in Juliania adstringens umgetauft. Nach einem kurzen Vergleich mit den Sapindaceen. Terebinthaceen und Cupuliferen gelangt Schlechtendal zu der Ansicht, daß Juliania der Vertreter einer neuen Pflanzenfamilie sei, ohne jedoch eine solche durch Verleihung eines entsprechenden Namens tatsächlich aufzustellen. In den Genera plantarum I (1862) S. 428 führen Bentham und Hooker sodann *Juliania* als fragliche Anacardiaceen-Gattung auf. Auch Baillon beläßt sie in seiner Histoire des plantes V (1874) S. 271 Anm. und S. 321 noch in dieser Familie, und zwar nähert er sie wegen ihrer samaroiden Frucht der madagassischen Gattung Faguetia. DC.'s Monogr. Phanerog. IV (1883) S. 500 schließt Engler zwar Juliania von den Anarcardiaceen aus und auch Harms läßt im Nachtrag zu II—IV von Engler's und Prantl's Natürl. Pflanzenf. (1897) S. 335 im Verzeichnis der Angiospermen-Gattungen von zweifelhafter Stellung die Frage nach der systematischen Stellung der Gattung vollständig offen. F. Jadin versetzt in seinen "Recherches sur la structure et les affinités des Térébinthacées" (Ann. sc. nat., bot., 7, XIX, 1894, S. 50). Juliania wegen ihrer angeblich nur im Mark vorkommenden Harzgänge zu den Simarubaceen; vergl. dazu auch Solereder, System. Anat. (1899) S. 281 In Dalla Torre's und Harmsens Genera Siphonogamarum 4 (1901) S. 287 finden wir jedoch Juliania wieder als Genus incertae sedis bei den Anacardiaceen. Hemsley kommt wiederum auf die Ansicht Schlechtendal's zurück, indem er in Hooker's Icones XXVIII, 1 (Sept. 1901) die Vermutung ausspricht, daß Juliania der Typus einer neuen, mit Burseraceen, Anacardiaceen und Juglandaceen verwandten Familie sei. meinem Provisional scheme of the natural system of flowering plants 1) endlich bilden die Julianieen eine besondere Sippe der Juglandaceen, und der Begründung dieser Ansicht sollte eigentlich die folgende Abhandlung dienen, im Gegensatz zu Hemsley's in seiner jüngsten Veröffentlichung dahin abgeänderter Anschauung, daß Juliania der Vertreter einer besonderen, zwischen die Juglandaceen und Cupuliferen zu stellenden Familie sei. Wie indessen in der Überschrift schon angekündigt wurde, bin ich durch die vorliegende Arbeit zu einem wesentlich anderen Ergebnis gelangt, durch welches weder meine bisherige, noch auch Hemsley's Ansicht bestätigt wird.<sup>2</sup>)

Nach den Angaben der beiden Sammler Pringle und Langlassé sind die Juliania-Arten kleine Bäume von 12—20 Fuß Höhe, die in den Gebirgen verschiedener Staaten von Mexico in einer Meereshöhe von 450 m bis zu 4000 Fuß zu finden sind. Die dicken, in der Jugend mit glatter Rinde bedeckten und mit großen, gelblichweißen Lenticellen punktierten Zweige enthalten nach Langlassé, wie Hemsley a. a. O. 1901 mitteilt, eine "milky juice".

<sup>1)</sup> The New Phytologist IV, 7 (Juli 1905) S. 160.

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> Zur Vervollständigung der Literatur sei noch erwähnt W. B. Hemsley et J. N. Rose, Diagnoses specierum generis *Juliania*, in den Ann. bot. XVII (1903) S. 443-446.

Die Blätter sind unpaar gefiedert, bei J. mollis Hemsl. (Pringle no. 6871) mit 2 Paar, bei J. adstringens Schlechtend. (Pringle no. 8533) mit 1-3 Paar streng gegenständiger Seitenfiedern, zumal auf der Unterseite in der Jugend dicht und weich filzig grau behaart, die einzelnen Blättchen zumal in der oberen Hälfte bei J. adstringens stumpflich und einfach, bei J. mollis hingegen spitz und einfach bis doppelt gesägt. Nebenblätter fehlen. Sehr eigenartig ist die Anordnung der Blätter. In der Jugend stehen sie in endständigen Schöpfen beisammen; die Narben der vorjährigen Blätter sind hingegen in Schraubenstellung gleichmäßig über die ganze Länge der Jahrestriebe verteilt. Zwischen letzteren und den diesjährigen Blättern befindet sich jedoch noch ein mehrreihiger Kranz sehr eigenartiger Niederblätter. Ihre winzige, ganz rudimentäre Spreite ist nämlich an den vorliegenden Exemplaren nur noch selten erhalten; meist bestehen sie vielmehr nur noch aus einem ziemlich dicken, starren, 3-10 mm langen Blattstiel. Anfangs noch aufrecht und nur mäßig nach außen gebogen, stehen diese Stiele später starr ab und bleiben eine ganze Reihe von Jahren erhalten, sodaß man an einem Zweige in 1-2,5 cm langen Abständen bis zu vier solcher über einander stehender Blattstielkränze, die von einander durch Laubblattnarben tragende Stengelglieder getrennt sind, ganz deutlich wahrnehmen kann. Daß es sich aber tatsächlich um solche Niederblattstiele, nicht etwa um Blütenstandsstiele handelt, geht einerseits schon aus ihrer planconvexen, fast scheidenartig verbreiterten Basis hervor, dann aber auch aus dem Umstande, daß sich unmittelbar unter ihnen keine Blattnarbe befindet.

Die männlichen und weiblichen Blütenstände der anscheinend dioecischen Bäume - Schlechtendal spricht von "masculis speciminibus arboris" und der "planta mascula" — stehen in großer Zahl am Ende der Zweige zwischen den neu hervorbrechenden Blättern, und zwar nur je einer in den Achseln der unteren Laubblätter und wohl auch der obersten Niederblätter. Die unscheinbaren männlichen Blüten sind zu reich verzweigten, aber dichten und daher von Hemsley als "compound catkins" bezeichneten Rispen vereinigt und gleichen, wie auch Hemsley hervorhebt, in ihrem Bau vollkommen denen unserer heimischen Eichenarten. Sie bestehen nämlich lediglich aus vier bis neun schmalen, spitzen, fast bis zum Grunde freien, außen stark behaarten, mit einem unregelmäßig gefiederten Mittelnerven versehenen Kelchblättern und ebensovielen mit ihnen abwechselnden Staubblättern, die sich aus je einem kurzen Filament und einer länglichen, ausgerandeten, mit zwei seitlichen Längsspalten aufspringenden Anthere zusammensetzen.

Über den Bau der weiblichen Blütenstände und Blüten herrschte seit Schlechtendal bis in die jüngste Zeit große Unklarheit. Auch Schlechtendal äußerte nämlich schon Zweifel darüber, ob nur ein einziges Ovarium mit wechselnder Zahl von Griffeln und Narben oder zuweilen auch zwei verwachsene Ovarien in gemeinsamer Hülle eingeschlossen seien. Schon auf Grund seiner Beobachtung "ovarium plura loculamenta haud circa axin centralem sed juxtaposita

continet" hätte er sich jedoch für die letztere Annahme entscheiden sollen. Noch wahrscheinlicher wurde es mir durch Hemsley's Abbildung der Frucht, daß hier nicht eine einfache Frucht, sondern eine mehrfrüchtige Cupula vorliegt. Der Querschnitt zeigt nämlich deutlich drei Fächer mit je einem Samenquerschnitt, die nicht radial nach einem gemeinsamen Mittelpunkte zu gerichtet sind, sondern untereinander und zum kleineren Querdurchmesser des ganzen Gebildes parallel stehen, außerdem aber durch gleichsinnig verlaufende leere Fächer voneinander getrennt sind. Es kann sich hier also weder um eine mehrfächerige Einzelfrucht handeln, noch um einen einzelnen, diplocolob oder spirolob gekrümmten und deshalb dreimal durchschnittenen Keimling. Zur vollen Gewißheit wurde es mir, daß hier eine Sammelfrucht vorliegt, durch das im Juli 1901 von Pringle gesammelte weibliche Exemplar der no. 8533 (J. adstringens). Hier findet sich nämlich in der Achsel der untersten Laubblätter und obersten Niederblätter des Blattschopfes je ein kurzer Blütenstiel, der in ein kurzes, weißgrau behaartes Spitzchen endigt und unter demselben in ungleicher Höhe zwei kleine pfriemliche Tragblätter trägt. In der Achsel eines jeden der letzteren befindet sich ein gestreckt keilförmiger, gegen die Blütenstandsspindel hin flach zusammengedrückter, mit einigen kleinen Blattzipfeln endender und unterhalb derselben eine schwache Anschwellung zeigender Körper, aus dem ein einziger oder häufig auch zwei fadenförmige behaarte Griffel herausragen. Von letzteren breitet sich ein jeder in drei regelmäßig radial gestellte, spathelförmige, ausgerandete, ja fast zweilappige, außen wollig behaarte, innen überall mit Papillen versehene Narbenlappen aus. Schon durch diesen äußerlichen Befund wird Schlechtendal's Beschreibung der weiblichen Blüten völlig verständlich, wenn er sie zunächst folgendermaßen schildert: "Flores foeminei axillares, gemini singulive e solis pistillis constantes, inter se et cum involucro, in nonnullas lacinias liberas apice partito, inferne valde compresso stipitiformi (serius alam formante parte) arcte connati." Auch Hemsley bestätigt in seiner jüngsten Veröffentlichung, daß sich in jedem Involucrum mehrere, und zwar nach seinem Befunde drei bis vier collaterale, völlig nackte, nur aus dem Fruchtknoten bestehende Blüten befinden. Der Fruchtknoten ist, wie er noch hinzufügt, einfächerig und mit einer einzigen grundständigen Samenknospe versehen. Schlechtendal selbst trug also in seine klar und deutlich begonnene Beschreibung der weiblichen Blüten nachträglich eine Unklarheit hinein, wenn er sie damit beschließt, daß das Ovarium mehrere nicht radiale, sondern collaterale Fächer enthalte, und also unter Ovarium hier nicht den einzelnen Fruchtknoten, sondern die ganze Samenknospen umschließende Hülle versteht. In diesem einen Punkte ist also Hemsley's Bemerkung nicht ganz zutreffend, daß Schlechtendal's Beschreibung sehr accurat sei, und auch seine Angabe, daß Schlechtendal keine weiblichen Blüten gehabt habe, ist nicht richtig; vielmehr hebt dieser ausdrücklich hervor, daß sich die von ihm benutzten Beschreibungen nicht mit auf die weiblichen Blüten und die Früchte beziehen, er muß also weiblichen Blüten nach dem ihm vorliegenden Material beschrieben haben.

Von den kleinen Blattzipfeln, welche die Cupula krönen, habe ich mit Sicherheit nur zwei bis vier zählen können, während Hemsley ihre Zahl auf gewöhnlich fünf angiebt. Da die Cupula von einem Tragblatt gestützt wird und also lediglich aus den Vorblättern der Blüten des Dichasiums gebildet wird, so darf man wohl annehmen, daß die Zahl der Cupularzipfel, je nach der Anzahl der eingeschlossenen Blüten, zwei, vier oder allerhöchstens sechs beträgt. Des weiteren ergiebt sich aus dieser Zusammensetzung der Cupula, daß ihr unterer, solider, flügelartiger Teil nicht, wie es Hemsley tut, schlechtweg als Pedicellus gedeutet werden kann, der sich nach seiner Angabe vom unteren, unausgegliederten Teil des Pedicellus deutlich abgliedert, sondern zum mindesten aus den Pedicellen sämtlicher eingeschlossener Blüten und dem unteren Teil der zwei primären Vorblätter besteht. Dem widerspricht auch nicht die Nervatur des Flügels der samaroiden Sammelfrucht, der durch eine Gruppe dichterer und stärkerer Mittelnerven in zwei infolge der schiefen Ausbildung des ganzen Gebildes allerdings sehr ungleiche Hälften geteilt wird.

In kurzer Zusammenfassung ergiebt sich also für den weiblichen Blütenstand von Juliania, daß sich an kurzem, blind endendem axillärem Blütenstiel zwei seitliche, aus den Vorblättern der Blüten eines Dichasiums gebildete Cupulae befinden, in denen meist nur eine oder zwei Blüten des Dichasiums, zuweilen aber sogar noch

eine vierte Blüte zur Entwickelung gelangt.

Über die grundständige Samenknospe sagt Hemsley, daß sie zweilappig ist, daß der eine der beiden Lappen das Rhaphebündel und den Embryosack enthält und als die eigentliche Samenknospe anzusehen ist, während der andere, der den ersteren später wie die Manschette den Lichtstumpf umhüllt, nur als ein Anhang des Funiculus zu betrachten ist, und daß Boodle die Samenknospe auf Grund seiner Microtomschnitte als hemianatrop und mit einem Integument versehen bezeichnet. Integument mit Hemsley's Funicularanhang identisch ist oder ein Gebilde für sich darstellt, das geht aus Hemsley's Beschreibung nicht deutlich hervor. Indessen darf man wohl aus seiner Angabe, daß der Funicularanhang die eigentliche Samenknospe wie der "socket" (Leuchterhals? Manschette?) das "nozzle" (Lichtstumpf) umschließt, folgern, daß er nichts anderes ist, als ein außergewöhnlich stark ausgebildeter Obturator, wie er in mäßigerer Entwickelung sich in zahlreichen Pflanzenfamilien wiederfindet, so z. B. bei der Rosacee Prinsepia, den Hamamelidaceen-Gattungen Balanops, Pachysandra und Sarcococca, manchen Dichapetalaceen usw.

Die samaroide Sammelfrucht enthält nach Hemsley in ihrem oberen Teil fast kreisförmige, biconvexe, außen haarige Nüsse mit sehr hartem Endocarp und einem eiweißlosen, kreisförmigen oder länglichen, zusammengedrückten Samen, dessen Schale glatt und dünn ist. Der Keimling hat dünne, planconvexe, mehr oder weniger schiefe, undeutlich gelappte, bei der Keimung oberirdische Keimblätter und ein langes, aufsteigendes, den Rändern der Keimblätter anliegendes Stämmchen. Ungenau ist Hemsley's Angabe, daß der flügelartig verbreiterte angebliche Pedicellus der samaroiden Sammelfrucht sich von dem undifferencierten Teil des Pedicellus abgliedere. Dieser die beiden Tragblättchen und in deren Achseln die beiden Cupulae tragende Teil muß vielmehr als Pedunculus gedeutet werden. Vom Pedicellus des in der Sammelfrucht enthaltenen Dichasiums bleibt, wenn ein solcher überhaupt vorhanden

ist, beim Abfallen der Frucht nichts zurück.

Hauptsächlich wegen dieser dreifrüchtigen Cupula, doch auch aus einer Reihe anderer Gründe glaubte ich anfänglich den nächsten Anschluß für Juliania bei der Fagaceen-Untergattung Castanopsis gefunden zu haben. Zwar stehen bei dieser die weiblichen Blüten vorwiegend einzeln, in der Untergattung Eucastanea hingegen bekanntlich gleichfalls zu dreien, während in der Cupula von Fagus nur die Mittelblüte des Dichasiums ausgefallen ist. Wie bei Castanopsis, so stehen auch bei Juliania die männlichen und weiblichen Blüten in völlig getrennten Blütenständen. Wie auch Hemsley hervorhebt, gleichen die männlichen Blüten von Juliania mit ihren gewöhnlich in Sechszahl vorhandenen, schmalen, außen abstehend behaarten Kelchzipfeln und ihren damit alternierenden, kleinen Staubblättern auffallend denen unserer heimischen Eichenarten. Auch die Blütenstaubkörner sollen nach Hemsley denen von Quercus zum Verwechseln ähnlich sein. Die reichverzweigten männlichen Blütenrispen lassen sich allenfalls mit denen von Castanea und Pasania vergleichen, während die männlichen und weiblichen Kätzchen von Quercus allerdings nur noch einfache Die aus zwei einfachen achselständigen Dichasien zusammengesetzten weiblichen Blütenstände von Juliania könnte man sich durch Abort der männlichen Blüten leicht aus den androgynen Kätzchen von Eucastanea entstanden denken, wenn in dieser Untergattung der Fruchtknoten nicht für gewöhnlich sechsblättrig wäre, während Juliania durch ihren dreiblättrigen Fruchtknoten mehr mit Nothofagus, Fagus, Castanopsis, Pasania und Quercus übereinstimmt. Durch die breiten, ausgerandeten Narbenlappen nähert sich Juliania zumal der Gattung Quercus. Die Nüsse von Juliania sind behaart, wie es diejenigen von Castanea und Fagus wenigstens an der Spitze sind. Wie bei Juliania, so enthält bekanntlich auch bei den Fagaceen der große Same kein Endosperm, sondern dicke, fleischige, planconvexe Keimblätter. Die Cotyledonen sind nach Hemsley bei der Keimung epigaeisch, gleich denen der Eiche und Buche. verführerisch hinsichtlich der Annahme einer Verwandtschaft mit den Fagaceen ist schließlich noch die von Hemsley in Hooker's Icones wiedergegebene Angabe Langlassé's, daß Juliania adstringens eine Borke gleich der der Korkeiche habe.

Diesen auffälligen Übereinstimmungen stehen jedoch, wie auch Hemsley kurz andeutet, eine ganze Reihe von Verschiedenheiten gegenüber, die es unmöglich machen, *Juliania* bei den *Fagaceen* unterzubringen. Von untergeordneter Bedeutung ist hier zunächst Jadin's Angabe, daß *Juliania* zwar gleich den *Terebinthaceen* Harzgänge besitze, sich aber von diesen dadurch unterscheide, daß sie nur im Marke vorkämen, und daher zu den *Simarubaceen* zu gehören scheine. Denn wenn auch den *Fagaceen* Harzgänge fehlen, so kommen sie doch, und zwar gleichfalls nur im Marke, bei *Leitnera* und den *Altingieen* vor. Bei *Juliania* könnten sie

also, wenn die Amentaceen, wie ich bisher annahm, tatsächlich von Hamamelidaceen abstammen, als ein erhalten gebliebenes Erbstück ausgestorbener Vorfahren aus letzterer Pflanzenfamilie angesehen werden. Bei allen Fagaceen, allen Betulaceen mit Ausnahme von Casuarina und den meisten Hamamelidaceen sind jedoch Nebenblätter vorhanden, bei Juliania nicht. Ferner kommen in keiner dieser drei Familien Fiederblätter vor; die Samenknospen sind bei den Fagaceen und Betulaceen überall epitrop, bei den meisten Hamamelidaceen apotrop, und bei Juliania läßt sich an der einzigen, grundständigen Samenknospe des ungefächerten Fruchtknotens nach Hemsley's Beschreibung nicht entscheiden, ob sie epitrop oder apotrop ist; bei den Hamamelidaceen, Fagaceen und einigen Betulaceen (Casuarina und nach M. Benson 1906 auch Carpinus) haben die Samenknospen noch zwei Integumente, bei Juliania hingegen nur noch eines. So reich verzweigte männliche Blütenstände, wie diejenigen von Juliania, kommen auch weder bei den Hamamelidaceen, noch bei irgend einer Amentistore vor. Ferner sind die Antheren bei Juliania auf dem Rücken und zumal nach der Spitze zu abstehend behaart, wie etwa bei Carya und den Coryleen, aber nur bei wenigen Eichenarten.1) Wie auch Hemsley hervorhebt, haben die weiblichen Blüten der Fagaceen stets ein Perianth, die von Juliania keines, und die Cupula der Fagaceen ist entweder dauernd offen oder springt bei der Fruchtreife auf, ist auch nicht mit der Fruchtwand verwachsen; die von Juliania hingegen bleibt geschlossen und ist stellenweise mit den Fruchtwandungen verwachsen. Die Nüsse von Juliania haben ein sehr hartes Pericarp, diejenigen der Fagaceen hingegen nur ein dünnes, das sich ohne Schwierigkeiten aufspalten läßt. Der Keimling ist bei den Fagaceen gerade und nur mit kurzem Stämmchen versehen; bei Juliania hingegen liegt das lange Stämmchen den Keimblatträndern seitlich an und die Keimblätter sind schwach gelappt. Der Fruchtknoten ist bei den Fagaceen gefächert und mehreiig, bei Juliania einfächerig und eineig. Die Samenknospen von Juliania zeichnen sich vor denen der Fagaceen aus durch ihren massig entwickelten Funiculus und den Besitz eines Obturators. Die Blattnarben enthalten bei Juliania nur drei Gefäßbündel, bei Quercus mehr.

Eine ganze Reihe dieser den Fagaceen fehlenden Eigenschaften von Juliania finden sich nun in einer anderen Familie der Amentifloren, nämlich bei den Juglandaceen. Auch hier sind die Zweige meist schon in der Jugend von beträchtlicher Dicke, mit großen hellen Lenticellen besetzt, und stets wechselständige, nebenblattlose Blätter mit gegenständigen, meist mehr oder weniger ungleichseitigen Blättchen vorhanden, die bei Engelhardtia spicata Bl., Pterocarya caucasica Mey. und sorbifolia S. et Z. (vergl. Engler und Prantl, Natürl. Pflanzenfam. III, 1, Fig. 17 und Taf. 16 und 17 von Schirasawa's vortrefflichem Abbildungswerk der japanischen Holzgewächse), Juglans cinerea, jamaicensis, nigra und regia, Carya amara, glabra, pallida und villosa auch Narben mit drei Gefäßbündeln zurücklassen. Stehen bei Juliania adstringens und

<sup>1)</sup> Vergl. Wilhelm, Bilderatlas zur Forstbotanik S. 52-55.

mollis die Niederblätter in Scheinwirteln, die Laubblätter hingegen zerstreut, so findet sich etwas ähnliches auch bei Pterocarya sorbifolia und Pt. rhoifolia (Schirasawa Taf. 16 Fig. 1), nur ist hier das Verhältnis umgekehrt: die großen Laubblattnarben stehen hier in Scheinwirteln, die durch gestreckte, mit zerstreuten schmalen Niederblattnarben besetzte Stengelglieder von einander getrennt sind. In Form, Textur, Nervatur, Knospenlage, Bezahnung und Behaarung kommen zumal die jugendlichen Blätter von Juglans cinerea denen von Juliania adstringens sehr nahe, doch auch das plötzlich zugespitzte, auch am ungezähnten Grunde mehr oder weniger keilförmig zusammengezogene Endblättchen von Carya alba gleicht oft in hohem Grade dem der genannten Juliania-Art. Wie bei Juliania, so entwickeln sich bekanntlich auch bei den Juglandaceen die Blüten gleichzeitig mit den Blättern. Auch bei Engelhardtia spicata stehen, wie bei Juliania, männlichen Blüten in verzweigten Trauben, nur sind hier die Seitenzweige nicht ebenfalls traubig, sondern einfache Ähren oder Kätzchen. Auch bei Carya sind nach Engler und Prantl's Natürl. Pflanzenfam. a. a. O. Fig. 19 E und bei Juglans cordiformis Maxim. nach Schirasawa Taf. 17 Fig. 4 und 5 die Antheren an der Spitze behaart, die männlichen Blüten allerdings in allen Gattungen der Juglandaceen schon völlig nackt oder doch nur mit einem sehr unvollständigen Kelch versehen und die weiblichen Kätzchen schon überall zu einfachen Ahren reduciert, sodaß man Juliania recht wohl als einen ursprünglicheren Typus der Familie betrachten könnte. Auch bei Platycarya sind nicht nur die männlichen, sondern auch die weiblichen Blüten völlig nackt und bei Juglans sind die weiblichen gleichfalls von einer aus Vorblättern gebildeten, mit der Blüte verwachsenen Cupula eingeschlossen, die hier allerdings nur noch einblütig ist und auch noch einen wohl entwickelten Kelch umschließt. Abgesehen von diesem Fehlen der beiden Seitenblüten des Dichasiums sind auch die weiblichen Blütenstände von Carya und Juglans denen von Juliania sehr ähnlich; an einer kurz gestielten, kurzen, blind endenden Ährenspindel finden sich nämlich in den Achseln kleiner Tragblätter nur zwei bis drei seitliche, sitzende Cupulae; allerdings sind diese weiblichen Ähren bei fast allen Juglandaceen terminal, bei Engelhardtia und Oreomunnea jedoch, wie bei Juliania, axillär. Auch bei den Juglandaceen bleibt die Cupula geschlossen oder wenigstens fest mit der Frucht verwachsen und der Fruchtknoten ist einfächerig und eineig, allerdings auch nur noch zweiblättrig, doch kommen bekanntlich gelegentlich auch drei- oder selbst vierklappige Wallnüsse vor. Die Narbenlappen stehen auch bei den Juglandaceen meist auf einem kurzen Griffel und sind breit zungenförmig, bei Engelhardtia außerdem noch viel tiefer gespalten, als es bei Juliania andeutungsweise der Fall ist. Die einzige, grundständige Samenknospe der Juglandaceen ist zwar orthotrop, nicht mehr hemianatrop, doch besitzt sie, wie bei Juliania, nur noch ein Integument und bei Platycarya und Juglans (Engler und Prantl, Natürl. Pflanzenf. III, 1, Fig. 20 A und Baillon, Hist. pl. XI, Fig. 467) einen sehr stark entwickelten Funiculus. Das Endocarp ist bekanntlich auch bei Juglans und

Carya, im Gegensatz zu den Fagaceen, sehr stark und hart, das Hypocotyl kräftig und stark, die Keimblätter dick, und wenn Hemsley die Keimblätter von Juliania als undeutlich gelappt beschreibt, so wird man dadurch ganz unwillkürlich an die tief gelappten Keimblätter der Wallnuß erinnert. Ein sehr wichtiges Argument für die nahe Verwandtschaft von Juliania mit den Juglandaceen ist schließlich noch die geographische Verbreitung. Während nämlich Juglans in Nordamerika südlich bis nach Mexico, Jamaica, Cuba, Portorico und S. Domingo, Engelhardtia südöstlich bis Java vordringt, liegt auch das Hauptverbreitungsgebiet von Juliania in Mexico, ja eine Art der Gattung wurde auch noch in Peru gefunden, und neuerdings beschrieb Diels1) auch eine von Weberbauer in Peru gesammelte Juglans-Art. Von Engler ist übrigens in den Natürl. Pflanzenfam. III, 1 (1887) S. 24-25 Artenzahl und Verbreitung der Gattung Juglans durchaus unvollständig angegeben. Während er nämlich die Artenzahl nur auf acht bis neun angibt, zählt der Kew-index II (1893) S. 1254 — 1255 deren nicht weniger als 16 auf, die alle zeitig genug vor Engler's Bearbeitung der Familie veröffentlicht worden sind. Von den durch Engler vernachlässigten Arten stammen zwei von Mexico, eine aus Cuba, eine aus Venezuela und eine sogar aus Argentinien, sodaß also das Verbreitungsgebiet von Juglans längs der Anden noch weit über dasjenige von Juliania hinausgreift.

Bei all diesen Übereinstimmungen könnte man versucht sein, Juliania, wie ich es in meinem "Provisional scheme" (The New Phytologist IV, 7, Juli 1905, S. 160) getan habe, zum Vertreter einer besonderen, ursprünglicheren Sippe der Juglandaceen zu machen, die sich von den Juglandeen durch das Vorkommen von Harzgängen, die geringere Reduction der 3 Blütenstände und Kelche, sowie der Dichasien und der Zahl der Fruchtblätter, durch die Sculptur der Pollenkörner, durch die hemianatrope, mit einem Obturator ausgerüstete Samenknospe und durch den gekrümmten Keimling von den Juglandeen unterscheidet und aus der die letzteren im westlichen tropischen Amerika, dem vorgeschichtlichen amerikanischen Kulturgebiet, entstanden sind, ja man könnte auch noch weitere Schlußfolgerungen daran anknüpfen, daß nämlich Juliania ein Verbindungsglied sei zwischen den Juglandaceen, Betulaceen (mit gleichfalls meist dichasischen weiblichen Teilblütenständen) und Fagaceen und daß in diese große Familie der Amentaceen auch noch die unitegmischen Myricaceen und Balanopidaceen, sowie Leitnera mit aufzunehmen seien, wenn die Literaturangaben, auf die sich alle diese Betrachtungen zum Teil mit gründen, auch der tatsächlichen Wirklichkeit entsprächen. Das letztere ist aber, wie ich zu meiner Überraschung gewahr wurde, durchaus nicht der Fall.

Zunächst erregte es nämlich in mir Bedenken, daß die Blütenstaubkörner von Juliania nach Hemsley denen von Quercus zum Verwechseln ähnlich sein sollen, während doch nach Mohl

<sup>1)</sup> L. Diels in Engler's Jahrb. XXXVII, 4 (28. April 1906) S. 398.

und H. Fischer<sup>1</sup>) diejenigen der Fagaceen zwar denselben Bau haben, wie nach Solereder?) die der meisten Hamamelidaceen, aber von denen der Juglandaceen ganz verschieden sind. einer Nachprüfung fand ich nun, daß Hemsley's Angabe durchaus nicht richtig ist und daß sich vielmehr die Pollenkörner von Juliania sowohl in Größe wie in der Sculptur der Exine ganz erheblich von denen der Eichen unterscheiden. Bei Quercus Robur haben sie nämlich nach Mohl und bei Q. coccinea, pedunculata und rubra, Castanea vesca und Fagus silvatica nach Fischer den gewöhnlichen Bau des Dicotylenpollens, ein kurzes, mit drei Längsfalten versehenes Ellipsoid. Ebenso fand ich sie bei Quercus Ilex, und zwar um ein Vielfaches kleiner, als bei Juliania mollis, deren große Pollenkörner die Form einer flachen, fein körnigen Kugel mit fünf oder seltener vier oder sechs äquatorialen großen Poren haben, aus denen sich der Inhalt nach Einwirkung von concentrierter Schwefelsäure finger- bis kugelförmig herausdrängt. Ungefähr von derselben Form und Größe fand ich nun bei der Nachprüfung von Mohl's und H. Fischer's Angaben den Pollen von Juglans regia, doch ist hier die Exine vollkommen glatt, ferner sind die Poren ringsum gleichmäßig über das ganze Korn verteilt, sodaß man deren sieben bis neun auf einmal an einem größten Kugelkreise sehen kann, auch sind die Poren hier nur sehr klein, sodaß der Inhalt erst nach gewaltsamer Zertrümmerung des Kornes heraustritt, die gleichmäßige Verteilung der Poren sichtbar werden lassend. Große, nur äquatorial angeordnete Poren fand ich nun zwar auch an den flach ellipsoidischen Blütenstaubkörnern von Platycarya strobilacea (Hupeh: Wilson no. 457), doch sind ihrer hier nur drei vorhanden, wie nach Mohl bei Carya oliviformis, und die Körner sind viel kleiner, als diejenigen von Juliania. Auf diese Weise in meiner Vermutung, daß Juliania auch im Bau des Pollens mit den Juglandaceen übereinstimmen werde, einigermaßen enttäuscht, zog ich auch die Anacardiaceen noch mit zum Vergleiche heran, ermutigt durch Mohl's Angabe, daß auch bei Pistacia der Pollen bald nur im Äquator, bald ringsum gleichmäßig mit Poren versehen ist, wie bei den Juglandaceen. In der Tat fand ich den Pollen von Pistacia mexicana und P. Lentiscus trotz der ringsum verteilten Poren demjenigen von Juliania noch viel ähnlicher, als den von Juglans. Auch hier haben die einzelnen Körner ungefähr dieselbe Größe, wie bei Juliania; auch bei P. Lentiscus ist die Exine, wenngleich nur sehr undeutlich, gekörnelt, bei P. mexicana und Terebinthus allerdings völlig glatt; auch bei diesen drei Pistacien sind die Poren groß genug, um in concentrierter Schwefelsäure den Inhalt knopfförmig heraustreten zu lassen, und die mit vier oder seltener drei äquatorialen Poren versehenen Körner von P. Terebinthus unterscheiden sich von denen der Juliania mollis im übrigen nur noch durch ihre erheblich geringere Größe.

<sup>1)</sup> H. Mohl, Über den Bau und die Formen der Pollenkörner (Bern 1834) S. 80 u. 99; H. Fischer, Beiträge zur vergl. Morphologie der Pollenk. (Breslau 1890) S. 35 u. 60.

<sup>2)</sup> H. Solereder in Ber. deutsch. bot. Ges. XVII (1899) S. 403 Anm. 1.

Diese auffallende Übereinstimmung forderte zu weiteren Vergleichen heraus und ich unterzog daher auch die Harzgänge von Juliania einer genauen Prüfung. Die Tatsache, daß an den Bruchstellen der von Pringle gesammelten Zweige der beiden Juliania-Arten schon mit bloßem Auge sowohl im Marke, wie auch in der Rinde das dunkel geronnene Harz deutlich wahrnehmbar ist und daß nach Hemsley die anatomischen Charactere von Juliania und den Anacardiaceen sehr stark übereinstimmen, hatte in mir auch gegen die Richtigkeit von Jadin's Angabe, daß die Harzgänge bei Juliania nur im Marke vorkämen, schon starke Bedenken erweckt, und siehe da, bei Juliania adstringens fand ich nicht nur zerstreute kleine Harzgänge im Marke, sondern auch etwas größere in der primären Rinde und sehr mächtig entwickelte im Baste dicht innerhalb des continuierlichen Sclerenchymrohres, das vor den Harzgängen ganz, wie bei den Rhoideen Pistacia, Rhus und Trichoscypha (siehe Engler und Prantl, Natürl. Pflanzenf. III, 5 Fig. 88 A und Jadin a. a. O. Fig. 16) nischenartig nach außen ausbiegt. Da zumal die großen bastständigen Harzgänge gar nicht übersehen werden können, so scheint Jadin also unrichtig bestimmtes Material vorgelegen zu haben.

Erschien es mir schon nach diesem weiteren Befund so gut wie sicher, daß Juliania nicht zu den Juglandaceen gehört, sondern zu den Rhoideen in die Nähe von Pistacia und Rhus, so fand ich dies durch einen weiteren Vergleich der anatomischen und morphologischen Verhältnisse vollkommen bestätigt. Auch bei Juliania nimmt der Kork seine Entstehung an der Oberfläche des Zweiges und die primäre Rinde sowie der Weichbast sind, wie bei den Anacardiaceen, von dunkelbraunen Gerbstoffzellen dicht durchsetzt. Ferner fehlt Juliania, gleich der Gattung Rhus (nach Möller), der für die Juglandaceen characteristische, zuweilen

deutliche Schichtung hervorrufende secundäre Hartbast.

Die äußere Ähnlichkeit von Juliania mit manchen Rhus-Arten, z. B. Rhus typhina, wie sie besonders in den dicken Zweigen, den dicht filzig behaarten Zweigknospen, den wechselständigen, nebenblattlosen, unpaar gefiederten, weichhaarigen Blättern und den reich verzweigten 3 Blütenrispen in Erscheinung tritt, liegt so klar auf der Hand, daß eigentlich nicht erst besonders darauf aufmerksam gemacht zu werden braucht. Rhus ist indessen noch keineswegs die Juliania am nächsten kommende Gattung der Familie, unterscheidet sich vielmehr, gleich allen Anacardiaceen, mit Ausnahme von Haplorhus und Pistacia, von Juliania durch den Besitz von Kronblättern. Auch Haplorhus kann nicht als die nächste Verwandte von Juliania angesehen werden, wenngleich er immerhin durch seine zweihäusigen kronenlosen Blüten und sein auf Peru beschränktes Verbreitungsgebiet sich gut an die von Ostasien bis nach Mexico übergreifende Gattung Pistacia und an die mexicanisch-peruanische Gattung Juliania anschließt; denn von letzterer unterscheidet er sich durch seine einfachen Blätter und von ihr, wie von Pistacia, durch seine schiefen, seitlich zusammengedrückten und seitlich mit drei sitzenden, getrennten Narben versehenen Fruchtknoten, Unterschiede, die übrigens Pistacia gegenüber so gering sind, daß man die Gattung vielleicht nach

dem Bekanntwerden der männlichen Blüten zu einer Section von

Pistacia wird degradieren müssen.

Somit kommt für den Vergleich mit Juliania allein noch Pistacia in Betracht, und bei dieser läßt sich in der Tat in allen Einzelheiten des Baues der vegetativen und reproductiven Organe eine hochgradige, zweifellos auf enger natürlicher Verwandtschaft beruhende Übereinstimmung mit Juliania nachweisen. Zunächst scheint es mir kein bloßer Zufall zu sein, daß gerade bei der im Hauptverbreitungsgebiet von Juliania vorkommenden Art, der P. mexicana H. B. K. nämlich (Pringle no. 8553), die Blattstiele gleichfalls ausdauern, allerdings scheinen es hier vorwiegend die Stiele zur vollen Entwickelung gelangter Laubblätter, weniger die der oberen, laubblattähnlichen Niederblätter zu sein. Wie bei Juliania, so enthalten auch bei P. Lentiscus, P. Terebinthus und Rhus mucronata Thunb. (Capland: Schlechter no. 7891) die Blattnarben nur drei Gefäßbündel, von denen allerdings das mittlere bei den meisten Pistacien zuweilen in eine Anzahl kleinerer Bündel aufgelöst ist. Auch die reich verzweigten, ihren trockenen, dotter-Blütenstaub reichlich ausstreuenden, kätzchenartigen männlichen Blütenrispen von Juliania lassen sich mit ihren kurzen, kurz gestielten Antheren ohne weiteres mit denen von Pistacia vergleichen, und in der männlichen Blütenhülle zeigt letztere sogar eine noch weiter vorgeschrittene Reduction, als Juliania. Eine Abweichung zeigt letztere allerdings in der auch schon von Schlechtendal und Hemsley beobachteten, deutlich alternisepalen Stellung der Staubblätter, doch läßt sich diese vielleicht als eine durch den Ausfall der Kronblätter verursachte mechanische Verschiebung erklären, wenn man nicht, den nahen Beziehungen zu Pistacia zum Trotz, den alternisepalen Staubblattkreis von Juliania dem inneren Kreise mancher ursprünglicherer, diplo- oder polystemoner Anacardiaceen gleichsetzen will. Vom ♀ Kelch sind bei Pistacia im Gegensatz zu Juliania mindestens noch zwei Blättchen vorhanden, doch wird bei letzterer das völlige Schwinden der Blütenhülle durch die eng anschließende Cupula leicht verständlich, wenn auch nicht gerade notwendig, denn bei den Juglandaceen (ausgen. Platycarya und Carya) und den Fagaceen findet sich bekanntlich trotz der Cupula innerhalb derselben auch noch ein wohl entwickelter Kelch. Wie bei Juliania, so ist auch bei Pistacia in den ♀ Blüten von den Staubblättern nicht die geringste Spur mehr vorhanden, vielmehr bestehen sie, abgesehen von dem bei Pistacia vorhandenen Kelch, in beiden Gattungen lediglich aus einem eiförmigen, in einen kurzen Griffel mit drei zungenförmigen, mehr oder weniger ausgerandeten Narbenlappen zusammengezogenen, einfächerigen Fruchtknoten, in dessen Grunde sich eine einzige, mehr oder weniger anatrope Samenknospe befindet. Gleich den Steinfrüchten von Pistacia und anderen Anacardiaceen haben nach Hemsley auch die endospermlosen Nüsse von Juliania ein sehr dickes und hartes Endocarp; ferner sind sie außen dicht behaart, wie das bekanntlich auch bei Rhus typhina, coriaria und anderen sogar eine besondere Section Trichocarpae bildenden Arten dieser Gattung der Fall ist. Über den dünnschaligen Samen endlich und den gekrümmten Embryo

von Juliania, dessen Stämmchen, wie bei Pistacia und überhaupt den meisten Anacardiaceen, seitlich den Keimblatträndern anliegt, sagt Hemsley, die Übereinstimmung sei so vollständig, daß die Beschreibung des Samens und Embryos von Cotinus oder Rhus ebensogut auch für Juliania gelten könne. Als wesentliche Unterschiede bleiben demnach für Juliania nur die alternisepale Stellung der Staubblätter, die Behaarung der Antheren, die Verarmung des & Blütenstandes und die Vereinigung einzelner weiblicher Blütendichasien in gemeinsamer, zu einer samaroiden Fruchthülle auswachsender Cupula, der Abort der weiblichen Blütenhülle und eines der beiden Integumente, sowie die Ausbildung eines Obturators an der Samenknospe. Im übrigen stimmt Juliania dermaßen mit Pistacia überein, daß letztere zweifellos als die nächste Verwandte der ersteren anzusehen ist, ja daß man zu der weiteren Schlußfolgerung berechtigt ist, Juliania sei im westlichen tropischen Amerika durch weitergehende Reduction der weiblichen Blütenstände und Blüten und durch Ausbildung von Cupula und Obturator aus Pistacia entstanden. Da sie mithin mit Pistacia weit mehr übereinstimmt, als diese, abgesehen von Haplorhus, mit irgend einer anderen Rhoidee, so ist es nicht einmal angängig, Juliania den Rang einer besonderen Sippe zu belassen, vielmehr hat sie zu Pistacia und Haplorhus in die Sippe der Rhoideen einzutreten, und in dem Bestimmungsschlüssel aut S. 144 von Engler und Prantl's Nat. Pflanzenf. III, 5 ist der auf die Rhoideen bezügliche Passus in folgender Weise zu ergänzen: "Frkn. und Fr. frei, seltener in eine von Vorblättern gekrönte Cupula eingesenkt." Diesem überraschenden Ergebnis gegenüber ist es für Engler bezeichnend, daß er, ohne Nachprüfung und ohne. Hemsley's und Rose's ausführlichere Abhandlung abzuwarten, auf S. 111 der fünften Auflage seines Syllabus (1907) seine zahlreichen überflüssigen und von mir längst eingezogenen kleinen Ordnungen noch um zwei weitere vermehrt, nämlich die Julianialen und die meiner Ansicht nach zu den Centrospermen neben die Crassulaceen gehörenden Batidalen. Des weiteren ergiebt sich, da die wesentlichen Juliania von Pistacia unterscheidenden Merkmale, soweit bekannt, auch Hemsley's auf die peruanische Juliania Huaucui A. Gr. gegründeter Gattung Orthopterygium zukommen, daß letztere in der Rangstufenleiter höchstens den Wert einer Section von Juliania beanspruchen kann.

Wenn ich in der Überschrift Juliania nicht als Anacardiacee bezeichnet habe, sondern als Terebinthacee, so hat das seinen guten Grund. Durch Jadin wurde nämlich unter Aufzählung einer ganzen Reihe von Beispielen in überzeugender Weise dargetan, daß die epi- oder apotrope Stellung der Samenknospen durchaus nicht den absoluten Wert zur Characterisierung von Familien oder gar ganzen Ordnungen hat, den man ihr bis dahin im allgemeinen, sowie auch noch in den Nachträgen II-IV (1897) S. 349 und 350 zu den "Natürl. Pflanzenfam." im besonderen bei Unterscheidung der Geranialen und Sapindalen, bezüglich Burseraceen und Anacardiaceen, zugesprochen hat. geht eben mit diesem, wie mit so vielen anderen Merkmalen: im einen Falle ist es, zumal in kleineren Verwandtschaftskreisen, constant, im anderen nicht; allgemeine Regeln lassen sich nicht aufstellen, vielmehr ist ein jedes Merkmal erst für jeden einzelnen Verwandtschaftskreis von Fall zu Fall unter möglichster Berücksichtigung der Gesamtheit aller Merkmale auf seine Constanz zu prüfen. Da nun ferner die Burseraceen auch in anatomischer Hinsicht, zumal in der Verteilung der Harzgänge, die sich in gleicher Weise in keiner anderen Dicotylenfamilie wiederfindet, und in ihren nach Solereder gegen Parenchym nicht behöft getüpfelten, sondern netzartig verdickten Gefäßen¹) vollständig mit den Anacardiaceen übereinstimmen, so hat Jadin beide Familien mit vollem Recht wieder zu der alten Familie der Terebinthaceen vereinigt, in der die Bursereen nur eine ursprünglichere, in der Zahl der Samenknospen weniger reducierte Entwickelungsstufe Dadurch wird es leicht verständlich, daß, wie Schlechtendal mitteilt, blühende männliche Exemplare von Juliania in Tracht und Art des Wachstums die Bursereen-Gattung Elaphrium (jetzt Bursera) dermaßen nachahmen, daß sogar die Sammler der lebenden Pflanze sich verleiten ließen, ihre Exemplare als Elaphrien zu bezeichnen. In den "Natürl. Pflanzenfamilien" und deren Nachträgen, sowie in Engler's Syllabus ist diesem wichtigen Ergebnis von Jadin's Arbeit allerdings, wie so vielen anderen wesentlichen Systemänderungen, durch welche die Unfehlbarkeit und Unantastbarkeit des Engler'schen Systems erschüttert werden könnte, nicht Rechnung getragen worden, und zwar lediglich wegen der in beiden Familien verschiedenen Stellung der Samenknospen.<sup>2</sup>) Aber mag deren Stellung bei den Burseraceen einerseits, den Anacardiaceen andererseits eine noch so constante und beiderseits noch so verschieden sein, es heißt die Fehler Linné's und Van Tieghem's, deren extrem einseitige Anwendung einzelner Merkmale zu durchaus künstlichen Systembildungen geführt hat und führen mußte, wiederholen, wenn Engler lediglich auf Grund der epi- oder apotropen Stellung der Samenknospen ganze Familien, ja sogar ganze Ordnungen auseinander halten will.

Was in dieser Hinsicht im besonderen die Geranialen und Sapindalen anlangt, so habe ich bereits in meiner Arbeit über Engler's Rosalen und Parietalen (1903) nachgewiesen, sich unter anderen Ordnungen auch die beiden erstgenannten aus den heterogensten Bestandteilen zusammensetzen, 3) doch nehme ich die Gelegenheit wahr, dieselben hier nochmals in ihre natürlichen Bestandteile zu zerlegen, da sich seit 1903 zumal durch meine zweite Tropenreise meine Ansichten in Bezug auf Einzelheiten in vieler Hinsicht geändert und geklärt haben.

Für die Geranialen nicht im Engler'schen Sinne, 4) sondern in weit engerer Umgrenzung scheint allerdings die Epitropie der Samenknospen nahezu constant zu sein. Ich rechne zu dieser Ordnung gegenwärtig nur die Geraniaceen (excl. Neuradeen). Oxalidaceen, Balsaminaceen (1. Limnantheen, 2. Tropaeoleen,

<sup>1)</sup> Siehe Radlkofer in Sitzungsb. k. b. Ak. Wiss., math.-phys. Cl. XX (1890) S. 338 Anm. 1.

<sup>2)</sup> Siehe Engler und Prantl, Natürl. Pflanzenfam. III, 4 S. 234. 3) Vergl. besonders die kurze Zusammenfassung auf S. 87. 4) Siehe Engl. Pr., Nat. Pfl., Nachtrag (1897) S. 349 und 350.

3. Balsamineen; 1 und 3 mit apotropen Samenknospen) und Linaceen, letztere wahrscheinlich mit Einschluß der Gattungen Asteropeia und Ancistrocladus, sowie der auch mit den Ternstroemiaceen, Symplocaceen und Aquifoliaceen verwandten Erythroxylaceen und der im Gegensatz zu den übrigen Geranialen mit noch durchweg reichspangig leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen und noch mit Treppenhoftüpfeln an der Gefäßwand versehenen Humiriaceen.

In dieser engeren, im wesentlichen auf Eichler's Gruinalen eingeschränkten Umgrenzung leiten sich die Geranialen neben den Dilleniaceen, Bicornes (incl. Sauraujeen, excl. Lennoaceen), Primulinen (excl. Plumbaginaceen), Chlaenaceen, Guttiferen, Ternstroemiaceen, Quiinaceen, Cunoniaceen (incl. Bauera, Eucryphia und Medusagyne), Saxifragaceen (incl. Thomassetia, Siphonodon, Strasburgera, Perrottetia, Tetrameles und Octomeles; excl. Parnassia! Polyosma! Argophyllum? und Bauera!), Rosaceen (incl. Plagiospermum, Dichotomanthes, Stylobasium und Corynocarpus, excl. Neuradeae), Sapindalen, Trigonialen, Rutalen, Passifloralen (Flacourtiaceen, Salicaceen, Passifloraceen, Turneraceen und Malesherbiaceen). Columniferen (incl. Dipterocarpaceen, Papayaceen, Euphorbiaceen; excl. Chlaenaceen, Rhaptopetalaceen, Gonystylaceen, Rhamnaceen und Urticalen), Tubifloren (hauptsächlich wohl durch die Fouquieraceen und die anscheinend den Sapotaceen sehr nahe stehenden Convolvulaceen) usw. durch Vermittelung von Erythroxylum und den Hugonieen ab von ausgestorbenen, luxemburgieen-artigen Ochnaceen.

Daß aber auch die Limnantheen in die unmittelbare Nachbarschaft der Geraniaceen gehören, von denen Engler sie ganz ungerechtfertigterweise lediglich wegen ihrer apotropen Samenknospen weit entfernt hat, geht auf's unzweideutigste aus demBau des Androeceums von Limnanthes hervor, und zwar besonders aus den fünf episepalen Staminaldrüsen (vergl. Payer, Organog. Taf. 10 Fig. 29), die sich in ganz derselben Ausbildung auch bei Oxalis und verschiedenen Geraniaceen-Gattungen wiederfinden (vergl. Payer, Taf. 11 Fig. 14, 19 u. 22, Taf. 12 Fig. 21), ja nach Reiche in Engl. Prantl, Nat. Pfl. III, 4, S. 29 u. Fig. 25 A, D und H auch bei Linum-Arten.

Bei letzteren hat schon Urban sie für Staminodien erklärt, wobei er allerdings die "dentes interjecti" der epipetalen Staubblätter lediglich als Emergenzen aufgefaßt wissen wollte. selbst möchte sie nicht nur bei Linum, sondern überhaupt ganz allgemein bei den Gruinalen für einen äußeren, vom inneren tangential abgespaltenen Staminalkreis halten, demjenigen von Illipe, manchen Dipterocarpaceen und den episepalen Staubblattbündeln von Sauvagesia-Arten entsprechend (vergl. Baillon, Hist. pl. IV, Fig. 371). Diese Ansicht drängt sich ohne weiteres auf bei einem Vergleich der epipetalen Staminodien von Parnassia palustris und der episepalen gewisser Loasaceen. Bei beiden entspricht offenbar der löffelförmig gewölbte äußere Staminodialbogen den nach Payer's Abbildungen gleichfalls zuweilen brunnentrogartig gewölbten Staminaldrüsen der Gruinalen; die bei Parnassia in Einzahl, bei den Loasaceen in Mehrzahl über der Öffnung des Löffels liegenden inneren Staminodien sind hingegen den episepalen Staubblättern der Gruinalen, abgesehen von der bei Parnassia epipetalen Stellung, organisch gleichwertig.

Wegen dieser und anderer Ahnlichkeiten habe ich auch Parnassia lange Zeit für eine Verwandte von Limnanthes gehalten. Außer der abweichenden (epipetalen) Stellung ihrer Staminodien unterscheidet sie sich aber von den Gruinalen ganz erheblich durch ihre in der Knospe stark dachig zu einer Kugel gewölbten Kronblätter, ihre parietale Placentation und durch die Form von Same und Embryo. Nach der Tracht und der ausgesprochenen Monocotylennervatur ihrer Laub-, Kelch- und Kronblätter scheint sie mir jetzt dem Ausgangspunkt der Monocotylen nicht allzu ferne zu stehen und als Vertreter einer besonderen Familie der Parnassiaceen in die Nähe der Ranunculaceen, Nymphaeaceen, Droseraceen (ohne die zu den Clethraceen gehörenden Roriduleen) und Sarraceniaceen (incl. Nepenthes, excl. Čephalotus) zu gehören. Von den Saxifrageen, denen Engler sie genähert hat, unterscheidet sie sich schon allein durch ihre harfenartig verzweigten Kelchblattnerven, die großen, langen, podophylleen- und sarraceniaceen-artigen Antheren und die, wie allerdings auch in anderen Sippen der Saxifragaceen, schon tenuinucellaten Samenknospen.

Viel mehr als Parnassia nähert sich die Gattung Peganum Geraniaceen und Balsaminaceen. Von den eigentlichen Zygophyllaceen unterscheidet sie sich durch ihre noch crassinucellaten, vielreihigen Samenknospen, Tracht, Blattform, die Form des bleibenden Kelches, Zahl der Stamina, die grubige und schleimige Samenschale, das Vorkommen von Rhaphiden usw., von allen außer manchen Zygophyllum-Arten auch durch die gedrehte Knospenlage der Kronblätter, wie sich an Alkoholmaterial aus dem botanischen Garten zu Budapest leicht feststellen ließ. Durch Tracht, Blattform und Verbreitung nähert sie sich einigermaßen der Geraniaceen-Gattung Biebersteinia, durch die 3×5 Staubblätter der Geraniaceen-Gattung Monsonia, der Malvaceen-Gattung Kydia und manchen Theobrominen, durch das Vorkommen von Rhaphiden den Balsamineen; die schleimige Beschaffenheit der Samenschale teilt sie bekanntlich mit Linum usitatissimum. In Form, Textur und Nervatur der Kronblätter findet sie allerdings in keiner anderen Gattung der Gruinalen ihresgleichen, sondern nähert sich in dieser und anderer Hinsicht mehr den Campanulaten, unter denen sich die Achariaceen, gleich Peganum, durch noch crassinucellat bitegmische Samenknospen auszeichnen.

Auf die unabhängig von mir neuerdings auch von Usteri erkannte und in den Ber. Deutsch. Bot. Ges. XXV, 9 (24. Dez. 1907) S. 494—495 kurz begründete Verwandtschaft der Euphorbiaceen mit den Papayaceen habe ich bereits 1896 auf S. 302 und 327 meiner Ampelideen-Arbeit und 1903 auf S. 45--46 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen aufmerksam gemacht. Sie sind, wie schon auf S. 157 meines "Provisional scheme" (Juli 1905) angegeben wurde, neben den Papayaceen aus Sterculiaceen entstanden. 1)

<sup>1)</sup> Beiläufig sei hier erwähnt, daß Sphyranthera Hook. f. und Chondrostylis Boerl, wahrscheinlich in die Nähe von Mareya Baill, gehören. Auf die Beziehungen der Euphorbiaceen zu den Sterculiaceen hat übrigens vor mir auch schon Schumann in Engl. Prantl, Nat. Pfl. III, 6 (1890) S. 73 hingewiesen.

Callitriche weicht von den Halorrhagidaceen ab durch epitrope, tenuinucellat unitegmische Samenknospen. Hiernach sowohl, wie auch nach ihren parallelnervigen Limosella-Blättern, ihren monothecischen Salpiglossideen- und Scrophulariaceen-Antheren, ihren 4- oder 8-zelligen Drüsenköpfchen usw. scheint sie ein verkümmerter

Abkömmling der Gratioleen zu sein.

Von den Trigoniaceen unterscheiden sich die früher mit ihnen vereint gewesenen Vochysiaceen, abgesehen von den bereits durch Warming und Petersen hervorgehobenen Verschiedenheiten des äußeren Baues, auch ganz erheblich im anatomischen Bau der Achse. Nach ihren bicollateralen Gefäßbündeln, dem Vorkommen von Schleimzellen und Schleimgängen in der Achse, der perigynen Insertion der Kron- und Staubblätter, den fiedernervigen Kronblättern, der Form von Kapsel und Samen (vergl. Lagerstroemia) und zumal wegen ihres häufig eigarrenförmig gedrehten Keimlings hielt ich sie lange für Verwandte der Lythraceen, Combretaceen und der die Thymelaeaceen mit den Lythraceen verbindenden Gonystylaceen (Gonystylus, Microsemma. Solmsia und Octolepis).1) Trotz der vorhandenen Verschiedenheiten scheinen aber die Vochysiaceen zusammen mit den Proteaceen, Trigoniaceen, Dichapetalaceen. Polygalaceen (incl. Kramera) und Tremandraceen eine neben den Caesalpinieen, Kielmeyereen, Violaceen usw. von Luxemburgieen abstammende Ordnung Trigonialen zu bilden.

Die Malpighiaceen lassen sich vielleicht mit den Connaraceen. Leguminosen (incl. Moringa und Bretschneidera) und Sapindaceen (incl. Hippocastaneen, excl. Aceraceen) zu einer durch einfache Gefäßdurchbrechungen, einfach getüpfeltes Holzprosenchym und das Vorkommen zerklüfteter Holzkörper ausgezeichneten, unmittelbar von luxemburgieen-artigen Ochnaceen abstammenden Ordnung der

Sapindalen im engeren Sinne zusammenfassen.

Der Rest von Engler's Geranialen bildet mit einem Teil seiner Sapindalen und seiner Rosalen zusammen die Ordnung der Rutalen, und zwar sind die Rutaceen der Ausgangspunkt, von dem aus sich die Cneoraceen, Zygophyllaceen (ohne Peganum, Nitraria, Balanites und die nach Solere der mit Secretlücken ausgestattete Rutaceen-Gattung Tetradiclis, aber vielleicht mit Einschluß der ganz zweifellos von den Simarubaceen zu trennenden Surianeen), die Melianthaceen, Meliaceen, Simarubaceen (ohne die Surianeen, auch Rigiostachys, und die zu den Terebinthaceen gehörenden Gattungen Irvingia, Klainedoxa, Picramnia, Alvaradoa und Picrodendrum), Terebinthaceen (Brunellia, Bursereen, Sabiaceen, Anacardiaceen und Juglandeen), Aceraceen, Coriariaceen usw. entwickelt haben.

Von den übrigen Sapindalen habe ich die Buxaceen 1903 in meiner Arbeit über die Hamamelidaceen bereits mit diesen vereinigt.

Die **Empetraceen** habe ich im Juli 1905 in den "Neuen Schlaglichtern" neben die *Ericaceen* gestellt, mit denen sie nach van Tieghem (Journ. de bot. XIV, S. 193 und Ann. sc. nat.,

<sup>1)</sup> Bei Gilg und Schlechter in Engler's Jahrb. XXXIX, 2 (1906) S. 184 und 199 sind diese vier Gattungen noch paarweise unter die Columniferen und Thymelaeineen verteilt.

bot., sér. 8, XIV, 1901, S. 345) durch ihre bereits tenuinucellat

unitegmischen Samenknospen i) übereinstimmen.

Pentaphylax, den ich im botanischen Garten und am Pik von Hongkong blühend gesammelt habe, zeigt in seinen einzeln aus Niederblattachseln entspringenden Blüten durchaus nichts von den Ternstroemiaceen abweichendes und gehört ganz zweifellos zu

den Ternstroemieen in die Nähe von Eurya.<sup>2</sup>)

Corynocarpus habe ich im Juli 1905 im "Provisional scheme" zu den Rosaceen versetzt; nach der laurocerasus-artigen Nervatur und sonstigen Beschaffenheit des Blattes, den großen, allerdings intrapetiolar verwachsenen Nebenblättern, dem teilweise als kleines Scheibchen unter der Steinfrucht erhalten bleibenden Kirschblütenbecher, dem erst nach Entgiftung genießbaren Amygdaleen-Samen usw. gehören die Corynocarpeen unmittelbar neben die Amygdaleen. eine Ansicht, die ich nachträglich aufs glänzendste bestätigt fand durch Greshoff's Zusammenstellung der Blausäure liefernden Pflanzen, 3) nach welcher auch Corynocarpus ein blausäure-haltiges Glycosid enthält, und zwar vom selben Typus, wie alle Blausäure liefernden **Rosaceen**, nämlich *Spiraeeen*, alle drei *Kerrieen*-Gattungen, die Quillajee Exochorda Alberti, viele Pomeen und Amygdaleen, wo es überall in Form des Benzaldehyds auftritt, während es bei den Blausäure liefernden Passifloralen vorwiegend als Aceton vorkommt. Bei dieser weiten Verbreitung der Blausäure unter den Rosaceen darf man wohl erwarten, daß sie auch noch bei den mit den Amygdaleen so nahe verwandten Chrysobalaneen gefunden wird, von denen Chrysobalanus Icaco in den botanischen Gärten des Ostens reichliches Untersuchungsmaterial zu liefern vermag.

Die Erwähnung der Blausäure giebt mir Veranlassung, hier auch noch kurz einer anderen Systemänderung zu gedenken, die durch Greshoff's Liste eine nachträgliche phytochemische Bestätigung erfährt. Unter den Ranunculaceen ist nämlich Blausäure außer zwei Ranunculus-Arten nur noch nachgewiesen worden bei Thalictrum aquilegifolium und zwei Aquilegia-Arten. In meiner Arbeit über die Morphogenie und Phylogenie der Cormophyten (1902) habe ich nun darauf hingewiesen, daß Prantl's Sippe der Anemoneen triphyletisch aus Helleboreen entstanden ist. Sie läßt sich nämlich zerlegen in Anemoneen oder Clematideen, Ranunculeen (Ranunculus, Adonis, Myosurus usw.) und Thalictrum, das den ersteren beiden Gruppen nicht sonderlich nahe steht, sondern, wie auch der Name "Thalictrum aquilegifolium" schon andeutet, durch Verminderung der Samenknospen aus isopyrum- (thalictroides!), leptopyrum- und aquilegia-artigen Helleboreen mit gerundeten Blattabschnitten entstanden ist. Demnach ist auch hier das Vorkommen von Blausäure bei Aquilegia und Thalictrum offenbar nicht eine bloße Analogie, sondern der Ausdruck enger natürlicher Verwandtschaft.

2) Er wurde übrigens schon 1903 in meiner Abhandlung über Engler's Rosalen S. 76-77 zu den Ternstroemieen zurückversetzt.

<sup>1)</sup> Im Journ. de bot. XVII (1903) S. 375 hat van Tieghem sie, wie aus dem Zusammenhang hervorgeht, nur versehentlich als bitegmischbezeichnet.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Greshoff in Arch. d. Pharm. 244, 5 (22. Sept. 1906) S. 397—400; 244, 9 (1906) S. 665—672; Bull. sciences pharmacol. XIII, 11 (Nov. 1906) S. 589—602.

Die Cyrillaceen, Aquifoliaceen, Celastraceen und Hippocrateaceen bilden zusammen mit den Ochnaceen (incl. Sauvagesieen), Chlaenaceen, Quiinaceen, Guttiferen (incl. Bonnetieen), Cistaceen, Tamaricaceen, Ternstroemiaceen (excl. Sauraujeen und Rhizoboleen), Marcgraviaceen (incl. Tetramerista? und Pelluciera?), Symplocaceen usw. die durch Vermittelung ausgestorbener luxemburgieen-artiger Ochnaceen von berberidopsis-artigen Berberidaceen abstammende Ordnung der Cistifloren.

Stackhousia habe ich früher wegen einer gewissen Ähnlichkeit ihrer Blüte mit Phyteuma zu den Campanulaceen gestellt, doch unterscheidet sie sich durch ihre noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen. Durch ihre unregelmäßig gerieften Coccen erinnert sie auch ein wenig an Tropaeolum, weicht aber erheblich ab durch ihre thesium-artige Tracht, das Vorkommen von Nebenblättern, Blattform, Blütenstand, Form der Kronblätter, die aufrechten, apotropen, crassinucellaten Samenknospen, das reichliche Endosperm und den langen, dünnen Saxifragaceen- und Symplocos-Embryo. Nach der perigynen Insertion von Kron- und Staubblättern, den bleibenden Staubfäden, den Samenknospen und der Form des Embryos gehört Stackhousia zu den Abkömmlingen der Saxifragaceen. In vieler Hinsicht gleicht sie der gleichfalls australischen Halorrhagidaceen-Gattung Loudonia, so namentlich in der Tracht, der gelbgrünen Farbe, den bleibenden weißen Filamenten, dem Vorkommen von Flügelfrüchten. Vielleicht ist also die kleine Familie weiter nichts als eine noch perigyne Sippe der im allgemeinen, doch nicht durchweg, schon mit epigynem Kelch versehenen Halorrhagidaceen, die wegen ihres reichlichen Endosperms nicht das geringste mit den von Lythraceen abstammenden Onagrarieen oder irgendwelchen anderen Myrtifloren zu tun haben, auch nicht mit den gleichfalls noch endospermhaltigen und daher an den Anfang der Myrtifloren zu stellenden Rhizophoraceen, denn diese sind wieder durch zahlreiche andere Merkmale hinlänglich von den Halorrhagidaceen geschieden.

Die **Staphyleaceen** gehören neben die *Cunoniaceen* und gleich ihnen zu den Abkömmlingen der *Luxemburgieen*, und durch die **Icacinaceen** (incl. *Rhaptopetaleen*) leiten sich die ganzen *Santalalen* ab von *Ebenalen* oder direct neben ihnen von *Gordonieen*.

Schon im Jahre 1900 hat übrigens auch van Tieghem schon in seinem Aufsatz über Pentaphylax und Corynocarpus (Journ. de bot. XIV S. 193 und 197) auf die durchaus heterogene Zusammensetzung von Engler's "Reihe" der Sapindalen (als eine "Ordnung" kann man sie in der Tat nicht bezeichnen) hingewiesen, und zwar auf Grund zweier anderer, gleichfalls der Samenknospe entnommener, in den vorausgehenden Betrachtungen beiläufig schon mehrfach erwähnter Merkmale, nämlich der Zahl der Integumente und der Beschaffenheit des Nucellus. Wenn ich oben auf S. 94 und auch schon früher auf S. 100—101 meiner Abhandlung über die Morphogenie und Phylogenie der Cormophyten (1902) van Tieghem's System¹) als ein durchaus unnatürliches und schematisches bezeichnete, so soll damit keineswegs gesagt sein, daß

<sup>1)</sup> Ph. van Tieghem, L'oeuf des plantes considéré comme base de leur classification. — Ann. sc. nat., bot., sér. 8, tom. XIV (1901) S. 213—390.

seine Untersuchungen über die Samenknospe der Angiospermen für die Systematik überhaupt unbrauchbar wären. Vielmehr ist nur die einseitige Art und Weise, in welcher van Tieghem sie im System verwendet hat, irreführend und verwerflich. Die von ihm nach der Zahl der Integumente und der Beschaffenheit des Knospenkernes unterschiedenen Gruppen sind heterogen und polyphyletisch. Behält man hingegen die Tatsache im Auge, daß auch die Reduction der Samenknospe von der ursprünglichen bitegmisch crassinucellaten Form der Polycarpicae bis zur unitegmisch tenuinucellaten Form, ja bis zu inovulaten und innucellaten Formen ebensogut eine ihrer natürlichen Einfachheit halber ganz allgemein verbreitete, polyphyletische Erscheinung ist, wie die Reduction der Zahl der Anthophylle und Samenknospen bei den Blütenpflanzen oder die mit zunehmender Differencierung Hand in Hand gehende Verminderung der Zahl der Wirbel und Zähne bei den Wirbeltieren, dann können in Verbindung mit anderen Merkmalen auch van Tieghem's Untersuchungen über Samenknospe zu einem der wertvollsten Hilfsmittel einer modernen, natürlichen, phylogenetischen Systematik werden. Bei gleichmäßiger Berücksichtigung möglichst aller Merkmale ergiebt sich dann, daß die Zahl der Integumente und die Beschaffenheit des Nucellus häufig selbst innerhalb größerer Ordnungen durchaus constant ist. So zeichnen sich z. B. die Bicornes einschließlich der Rhaphiden führenden Sauraujeen (Actinidia, Saurauja und Clematoclethra), der gleich ihnen zu den Clethraceen gehörenden Roriduleen und der Empetraceen durchweg durch tenuinucellat unitegmische Samenknospen aus, ebenso, mit Ausnahme einiger weniger innucellater Verbenaceen, die ganzen Tubifloren im weiteren Sinne und die Rubialen, während die Primulalen noch durchweg, die Cistifloren vorwiegend tenuinucellat bitegmische Samenknospen besitzen, in anderen Ordnungen hingegen, wie z. B. bei den Santalalen, sich der ganze Reductionsvorgang in ununterbrochener Folge fast seiner sämtlichen Entwickelungsphasen aufs schönste und einleuchtendste verfolgen läßt. Engler's Reihe der Sapindalen hat nun van Tieghem a. a. O. (1900) S. 193 und 197 festgestellt, daß sie sich aus Formen von dreierlei Beschaffenheit der Samenknospen zusammensetzt, nämlich aus crassinucellat bitegmischen, tenuinucellat bitegmischen und tenuinucellat unitegmischen Formen, was bei Mitberücksichtigung anderer Merkmale, so namentlich der Größe und Form des Embryos. und in Übereinstimmung mit unseren obigen Ausführungen, nicht etwa als ein einheitlicher, innerhalb dieser Ördnung monophyletisch vor sich gegangener Reductionsproceß aufgefaßt werden kann.

So ergiebt sich denn für Engler's Geranialen und Sapindalen, um es nochmals in aller Kürze zusammenzufassen, daß eine beträchtliche Zahl ihrer Componenten ohne Rücksicht auf Epi- oder Apotropie der Samenknospen zu den Ordnungen der Sapindalen im engeren Sinne und der Rutalen gehört, daß die Unterreihe der Geraniineen nach Ausschluß der Zygophyllaceen allerdings recht wohl als Eichler's Ordnung der Gruinalen beibehalten werden kann, daß aber Engler's Geranialen außer Rutalen, Sapindalen und echten Gruinalen auch noch eine Familie der Columniferen,

eine der Tubifloren und fast die ganze Ordnung der Trigonialen enthalten, und daß seine Sapindalen noch viel bunter zusammengewürfelt sind, nämlich außer zahlreichen Cistifloren, Sapindalen und Rutalen auch noch aus einer Hamamelidaceen-Sippe, einer Familie der Bicornes, einer den Saxifragaceen nahe stehenden Familie, zwei Sippen der Gruinalen, einer Rosaceen-Sippe, einer Halorrhagidaceen-Sippe und einer solchen der Santalalen.

Wenngleich sich nun aus Engler's beiden Reihen zwei Ordnungen mit durchweg oder nahezu constant epitropen Samenknospen herausschälen lassen, nämlich die Trigonialen und Eichler's Gruinalen, so erweist sich doch gerade für die Gruppe der auch durch andere Merkmale als wirkliche Verwandte der Burseraceen und Anacardiaceen kenntlichen Familien, nämlich für die Rutalen, die Orientierung der Samenknospen als nicht constant. Es kann ihr daher in dieser Ordnung auch nicht ein so hoher Wert zur Unterscheidung einzelner Familien beigemessen werden, und vor allen Dingen kann sie auf keinen Fall für sich allein als hinreichend zur Trennung der Burseraceen und Anacardiaceen angesehen werden, zumal es ja Anacardiaceen mit radialsymmetrischem Fruchtknoten und grundständiger Samenknospe giebt, an der sich überhaupt nicht durch unmittelbare Beobachtung, sondern nur durch Vergleich mit den nächsten Verwandten ermitteln läßt, ob sie epi- oder apotrop ist. Darauf hat übrigens auch Jadin bereits auf S. 23-24 seiner Arbeit zur Genüge aufmerksam gemacht in Bezug auf diejenigen Anacardiaceen, deren Samenknospe frei vom Gipfel der Fruchtknotenhöhlung herabhängt und daher gleichfalls keine directen Schlußfolgerungen bezüglich ihrer Orientierung zur Placenta zuläßt.

Hätte Engler sich übrigens einigermaßen mit dem reichen Inhalt der mit gewohnter Sorgfalt und Gründlichkeit geschriebenen, bereits am 1. März 1890 der k. b. Akademie der Wissenschaften vorgelegten Abhandlung Radlkofer's über die Gliederung der Familie der Sapindaceen vertraut gemacht, so wäre es ihm ohne Zweifel unmöglich gewesen, mit einer eigenartigen Zähigkeit noch sechs Jahre lang (siehe Engler und Prantl, Nat. Pfl. III, 4 S. 234), ja sogar bis in die allerjüngste Zeit (Syllabus, 5. Aufl., 1907, S. 147-155) an dem durchaus verfehlten Versuch festzuhalten, nicht nur zwei Familien, sondern sogar zwei ganze Ordnungen lediglich durch ein einziges Merkmal von einander getrennt zu halten, und zwar ein Merkmal, welches, wie aus Radlkofer's Ausführungen leicht ersichtlich ist, kaum bei einer von den größeren in Betracht kommenden Familien constant ist und gerade in diesen beiden Ordnungen demnach für sich allein zur Lösung systematischer Fragen durchaus ungeeignet ist. Es liegt eben auch diesem Versuch, wie überhaupt dem ganzen Engler'schen System noch das gänzlich veraltete. durch Darwin unhaltbar gewordene Bestreben zu Grunde, auf rein analytischem Wege, durch Trennung und Zergliederung das natürliche System der Pflanzen zu finden,1) statt auf dem Wege

<sup>1)</sup> Vergl. z. B. die escadronsweise aufmarschierten *Tubifloren* in Engler und Prantl, Nat. Pfl. IV, 3 a S. 2.

der Synthese, durch Aufdeckung der verborgenen Fäden des verwandtschaftlichen Zusammenhanges das einzig mögliche natürliche System, den Stammbaum zu suchen, — ein Bestreben, das um so unverständlicher ist, als sich ja schon aus dem Gleichklang und der Stammverwandtschaft der Worte "System" und "Synthese" mit selbstverständlicher Logik ergiebt, daß sich eben nur durch Zusammensetzung (Synthese) etwas Zusammengesetztes System) erzielen läßt. Und wenn man nun gar gewahr wird, wie Engler in den gesperrt gedruckten Sätzen seiner Erläuterungen zu der Übersicht über die Siphonogamen (Engler und Prantl, Nat. Pfl., Nachtrag, 1897, S. 364 und 365) ausdrücklich darauf Verzicht leistet, nach Zusammenhängen zwischen seinen Reihen zu suchen, und wie er ebendort auf S. 368 und 369 selbst mit größter Offenheit erklärt, daß seine Parietalen kein einheitlicher, monophyletischer Verwandtschaftskreis seien, ja daß seine Reihen und Unterklassen überhaupt sozusagen nur Querschnittsbilder durch den Stammbaum darstellen, Conglomerate von heterogenen, aber auf gleicher Entwickelungsstufe angelangten Verwandtschaftskreisen, ohne daß er selbst bis zum heutigen Tage auch nur den geringsten Versuch gemacht hat, diese von ihm selbst als unnatürlich anerkannten Gruppen in ihre natürlichen Bestandteile aufzulösen, dann kommt man zu dem beschämenden Bewußtsein, daß die Systematik der höheren Pflanzen unter dem lähmenden Einflusse des Autoritätsglaubens im Gegensatze zur systematischen Zoologie, die den Stammbaum in seinen allgemeinen Umrissen schon ziemlich für das ganze Tierreich ermittelt hat, nicht nur eine durchaus rückständige Wissenschaft geblieben ist, ja daß sogar alle auf eine zeitgemäße Ausgestaltung des Systems gerichteten Bestrebungen teils durch vollständiges Negieren an den eine Berücksichtigung wichtiger Neuerungen erheischenden Stellen (Engler's Jahrbücher, Pflanzenreich und Syllabus), teils durch einseitige und tendentiöse, auf das "bewährte Alte" hinweisende Kritiken¹) bekämpft werden. In der späteren Geschichtsschreibung der systematischen Botanik dürfte wohl diese tendentiös ablehnende Haltung der Berliner Schule (vergl. auch die Referate von Mez und Wangerin im Bot. Centralbl.) als ein ziemlich dunkles Kapitel erscheinen.

Der Fortschritt der Wissenschaft aber wird sich nicht durch solche unglücklichen Versuche zur Conservierung des "bewährten Alten" aufhalten lassen, am wenigsten zu gegenwärtiger Zeit, wo sich nicht nur immer mehr Botaniker, sondern auch Vertreter anderer Wissensgebiete, wie z. B. Phytochemiker (Greshoff, L.Rosenthaler), für eine zeitgemäßere, phylogenetische Auffassung der systematischen Botanik erwärmen.

Doch kehren wir nach dieser Abschweifung ins Allgemeine wieder zum speciellen Gegenstande unserer Betrachtungen zurück,

<sup>1)</sup> Siehe Gilg's Apologie des Engler'schen Systems in Engler's Jahrb. XXXVI, 4 (1905) Beibl. 81, S. 77—90, Winkler's Referat darüber in Just's Jahresber. XXXIII, 2 (1907) S. 316—317, Karsten's treffenden Ausdruck "Nolimetangere" auf S. 443 der 7. und S. 464 der 8. Auflage des "Viermännerbuches", sowie die Einleitungen zu meinen "Neuen Schlaglichtern auf das natürliche System der Dicotyledonen" und meinem "Provisional scheme of the natural system", beides im Juli 1905.

und zwar zunächst zu den Rutaceen! Wie Engler selbst in den Nat. Pfl. III, 4 S. 234 zugiebt, ist es längst bekannt, daß bei ihnen häufig normalerweise apotrope und epitrope Samenknospen über einander in einem und demselben Fruchtknotenfache vorkommen. Und das ist durchaus nicht verwunderlich. Denn nach ihrem häufig noch sehr reichlichen Endosperm, der häufig noch sehr unvollkommenen Verwachsung ihrer Fruchtblätter, der oft noch recht beträchtlich verlängerten Blütenachse, ihren zuweilen noch reichspangig leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen und anderen Merkmalen müssen wir sie als den Ausgangspunkt der übrigen Rutalen betrachten, und es ist mithin auch erklärlich, daß unter ihren Abkömmlingen in dieser Familie sämtliche apotropen, in jener hingegen sämtliche epitropen Samenknospen abortiert sind, ja daß diese dichotome Differencierung auch recht häufig zur Trennung von Formen geführt hat, die nach anderen Merkmalen doch noch zu einer und derselben Familie gerechnet werden müssen.

Das letztere ist z. B. bei den mit den Rutaceen allerdings wohl nur verschwisterten Sapindaceen der Fall, ja nach Radlkofer a. a. O. S. 206 kommen in dieser Familie außer Formen mit lediglich apotropen oder nur epitropen Samenknospen sogar auch noch solche vor, die gleich vielen Rutaceen noch epitrope und apotrope

Samenknospen im selben Fruchtknotenfache besitzen.

Ähnlich verhalten sich nach Radlkofer S. 349, im Gegensatz zu Gürke in Engler und Prantl, Nat. Pfl. III, 5 S. 378, die Melianthaceen, indem Bersama regelmäßig nur apotrope, Melianthus nur epitrope oder gelegentlich daneben auch apotrope Samenknospen hat. Außer diesem verschiedenartigen Verhalten der Samenknospen deuten noch die meist gefiederten Blätter, der an Dictamnus erinnernde, ausnahmsweise auch mit Vorblättern versehene Blütenstand, die mediane Zygomorphie der Blüte, die langen, schmalen Kronblätter, die stark vorspringenden, an den Flanken nur wenig miteinander verwachsenen Fruchtblätter, die holzige, außen rauhe, fachspaltig und unvollkommen scheidewandspaltig aufreißende und dadurch stark an Esenbeckia erinnernde Kapsel von Bersama lucens, die dicke, wie bei den Sapindaceen und Leguminosen mit sclerotischer Palisadenepidermis versehene Testa, das reichliche Endosperm, der wie bei Orixa noch sehr kleine, lange Embryo, das Vorkommen von Rhaphiden und Styloiden, die einfachen Gefäßdurchbrechungen und Tüptel des Holzprosenchyms, die gegen Markstrahlparenchym behöft getüpfelten Gefäße. die bald collenchymatisch, bald sclerotisch ausgebildeten und getrennten primären Bastbündel, das Vorkommen von Büschelhaaren, der Mangel besonderer Spaltöffnungsnachbarzellen u. a. m. darauf hin, daß auch die Melianthaceen zu den Verwandten der Rutaceen gehören. Außer der extrastaminalen Stellung des Discus, den Nebenblättern der Meliantheen, dem Mangel an inneren und äußeren Drüsen, der inneren Korkbildung und den markständigen Gefäßbündeln mancher Meliantheen lassen sich kaum irgendwelche wesentlichen Unterschiede ausfindig machen.

Als eine weitere Familie der *Rutalen*, in welcher nicht nur epitrope Samenknospen, sondern, allerdings nur vereinzelt, auch apotrope vorkommen, erwähnt Radlkofer a. a. O. S. 163 und 340

die Meliaceen, und wenn die von ihm auf S. 139-143 vorgenommene Überführung von Alvaradoa zu den Simarubaceen trotz ihrer abweichenden apotropen Samenknospe richtig ist, dann gehört fernerhin auch die letztere Familie zu den Rutalen-Familien mit nicht constanter Orientierung der Samenknospen. Indessen scheinen mir die Simarubaceen in der ihnen von Engler gegebenen Umgrenzung eine sehr unnatürliche Familie zu sein. Außer den vielleicht mit den Zygophyllaceen verwandten Surianeen (Suriana, Cadellia und Rigiostachys), der Meliacee Kirkia und den von der Terebinthaceen-Sippe der Bursereen abzuleitenden Irvingiaceen auch die durch langgestielte Samenknospen abweichende Gattung Picramnia, die rourea- und mimosen-blättrige Gattung Alvaradoa und das terebinthaceen - artige Picrodendrum der Familie auszuweisen, und es scheint fast, als ob bei den Rutalen anatomische und chemische Merkmale, wie die Verbreitung bezüglich das Fehlen von Bitterstoffen, Secretlücken und Harzgängen, in zu extremer und einseitiger Weise zur Lösung systematischer Fragen herangezogen worden wären. Denn von den Rutaceen scheint sich Cneorum nur durch seine secundär gefächerten Fruchtcoccen und den Ersatz der Secretlücken durch Secretzellen zu unterscheiden, und Nitraria, die sich von den Zygophyllaceen unter anderem durch crassinucellate, nach Baillon, Hist. pl. IV S. 424 apotrope Samenknospen, einsamige, nach Baillon häufig an der Spitze sechsklappige Steinfrüchte ohne Nährgewebe und durch deutlich verwachsene Kelchblätter unterscheidet, dürfte gleichfalls, trotz der fehlenden Secretlücken, den Rutaceen näher stehen, als den Zygophyllaceen.

Des weiteren gehören nach Radlkofer S. 131, 135 und 353 auch die **Staphyleaceen** zu denjenigen Familien, welche Formen mit apotropen, epitropen oder auch heterotropen Samenknospen umfassen, doch scheinen sie, wie unten weiter ausgeführt werden soll, nicht zu den *Rutalen* zu gehören, sondern den *Cunoniaceen* näher zu stehen, sodaß sie also bei Erörterung der Beziehungen der *Burseraceen* zu den *Anacardiaceen*, für uns wenigstens, allenfalls nur erst in zweiter Linie in Betracht kommen können.

Das Gesagte sollte eigentlich für jeden objectiv Denkenden hinreichen, ihn mit überwältigender Beweiskraft davon zu überzeugen, daß die epi- oder apotrope Stellung der Samenknospen in diesem Verwandtschaftskreise für sich allein nicht einmal zur Unterscheidung von Familien ausreicht, wieviel weniger also für ganze Ordnungen. Zum Überflusse seien hier jedoch, der Vollständigkeit halber, noch einige Beispiele aus anderen Ordnungen herangezogen. So ist nach Weberbauer in Engler und Prantl, Nat. Pfl. III, 5 S. 395 auch bei den Rhamnaceen, die mit den Ampelidaceen zusammen die Ordnung der Frangulinen bilden und anscheinend unmittelbar von perrottetia-artigen Brexieen abzuleiten sind, die Orientierung der Rhaphe äußerst variabel. Ferner sind unter den neben Combretaceen, Myrtaceen und Gonystylaceen von Lythraceen abstammenden Onagrarieen die Samenknospen nach Payer, Organog. Taf. 94 bei Epilobium und nach Taf. 150 bei Gaura hängend und apotrop, bei Lopezia hingegen (Taf. 150) aufrecht und epitrop.

Weiterhin sind die Samenknospen von Argophyllum Grunowii nach Zahlbruckner in den Ann. k. k. Hofmus. III (1888) Taf. 12 Fig. b im Gegensatz zu den übrigen Saxifragaceen epitrop, und wenn auch die Zugehörigkeit dieser Gattung zu den Saxifragaceen hierdurch sowohl, wie auch durch ihre schwache Gamopetalie, ihre Kronblattligulae, die orangefarbigen Kronblätter der Zahlbruckner'schen Art und das Fehlen des oxalsauren Kalkes sehr in Frage gestellt wird, so weicht doch die von den Cornaceen zu entfernende, gleichfalls südpacifische Gattung Corokia, die nach ihrem morphologischen und anatomischen Bau weiter nichts ist, als ein in Fruchtknoten und Frucht cornaceen-artig reduciertes Argophyllum, von dieser Gattung ab durch apotrope Samenknospen. Da auch die nahe verwandte australische Gattung Cuttsia von den übrigen Brexieen, mit Ausnahme der gelbblütigen Colmeiroa, durch gelbliche, in Scheindolden stehende Blüten abweicht, so kann man vielleicht die drei Gattungen als besondere Sippe der Argophylleen abtrennen, doch mag diese noch bei den Saxifragaceen verbleiben, bis ihr vielleicht anderwärts im System ein besserer Platz angewiesen werden kann.

Wenn schließlich Jadin auf S. 18-22 seiner oben (S. 82) erwähnten Abhandlung außer den bald apotropen, bald epitropen Samenknospen der Rosaceen und Clusiaceen, den epitropen von Euthemis und den apotropen der übrigen Ochnaceen auch vier in der Stellung der Samenknospen paarweise von einander verschiedene Familien von Engler's Unterreihe der Theineen mit heranzieht, so hätte er noch weiter gehen und auch innerhalb der Thee-Familie, ja sogar innerhalb einer und derselben Sippe derselben derartige Verschiedenheiten feststellen können. Denn von den übrigen Ternstroemiaceen weicht, abgesehen von der vielleicht zu den Hugonieen zu versetzenden Gattung Asteropeia und der durch den Besitz von Rhaphiden abweichenden, vielleicht zu den Marcgraviaceen gehörenden Gattung Tetramerista, auch Schima nach Szyszylowicz in Engler und Prantl, Nat. Pfl. III, 6 S. 186 durch epitrope Samenknospen ab. Beiläufig gesagt, stimmen übrigens seine Angaben über die Orientierung der Samenknospen bei den Marcgraviaceen (a. a. O. S. 157) und Baillon's Abbildungen (Hist. pl. IV Fig. 271 und 281) nicht mit Jadin's Angabe (S. 22) überein, daß sich die Marcgraviaceen von den Quiinaceen und Ternstroemiaceen durch hängende, epitrope Samenknospen unterscheiden sollen.

Auch das den **Umbellifloren** entnommene Beispiel Jadin's (S. 22-23) hätte sich noch zu größerer Beweiskraft ausspinnen lassen, denn nicht nur innerhalb dieser Ordnung, sondern sogar innerhalb der Familie der Cornaceen ist die Stellung der Samenknospen sehr wechselnd. Nicht allein von den mit hängenden, aber epitropen Samenknospen versehenen Umbelliferen nämlich unterscheiden sich Cornus und überhaupt die ganzen Corneen durch ihre gleichfalls hängenden, aber apotropen Samenknospen, sondern auch von zahlreichen durch Wangerin jüngst größtenteils ganz unnötigerweise aus der Familie entfernten, zum Teil auch ganz neu hinzukommenden, in der Orientierung der Samenknospen mit den Umbelliferen übereinstimmenden Cornaceen-Gattungen, nämlich den Alangieen, Mastixieen, Sambuceen (Sambucus und Adoxa), Nysseen, Davidieen und Garryeen (Curtisia und Garrya), sowie auch von der durch orthotrope Samenknospen

ausgezeichneten Garryeen-Gattung Grubbia.

Nachdem sich somit im vorausgehenden die zuerst 1862 durch Bentham und Hooker vorgenommene, dann wieder von Engler bis in die neueste Zeit aufrecht erhaltene Trennung der Burseraceen von den Anacardiaceen als ungerechtfertigt erwiesen hat, können wir nunmehr der Frage näher treten, ob denn durch die Uberführung der Gattung Juliania von den Juglandaceen zu den wieder hergestellten Terebinthaceen ihre oben auf S. 87-89 hervorgehobenen Beziehungen zu den gegenwärtig im System weit abstehenden Juglandaceen null und nichtig werden. Bei näherer Prüfung ergiebt sich leicht, daß dies durchaus nicht der Fall ist, sondern daß Juliania vielmehr ein äußerst wichtiges Verbindungsglied ist zwischen den Terebinthaceen und den schon wiederholt mit ihnen vereint gewesenen, auch schon von mir selbst auf S. 90 und 91 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen (1901) mit den Anacardiaceen vereinten und im Jahre vorher auf S. 201 meiner Monographie der Kautschuklianen wenigstens mit ihnen verglichenen Juglandaceen. Denn wenn Juliania einerseits wegen ihrer Harzgänge ganz zweifellos zu den Terebinthaceen, nicht zu den Juglandaceen gehört, so trägt sie doch andererseits in erstere Familie eine Reihe von Merkmalen hinein, die bisher mit zur Unterscheidung aller oder wenigstens einzelner Juglandaceen herangezogen werden konnten, so namentlich die hochgradige Reduction der Blütenstände, das Vorkommen einer Cupula, das völlige Schwinden der weiblichen Blütenhülle, das Schwinden eines der beiden Integumente und die massige Ausbildung des Funiculus. Ist daher Juliania schon als ein stark reducierter Abkömmling von Pistacia anzusehen, so sind die Juglandaceen hinwieder in noch weiter fortschreitender Reduction der Blütenstände und Blüten im westlichen tropischen Amerika juliania-artigen Terebinthaceen entstanden und können bei ihrer hochgradigen morphologischen und anatomischen Übereinstimmung gleichfalls mit dieser Familie (als Sippe der Juglandeen) vereinigt werden, ein weiteres Beispiel für die von mir seit zehn Jahren vertretene Ansicht, daß die Apetalen eine durchaus unnatürliche Pflanzengruppe sind und polyphyletisch von Choripetalen abgeleitet werden müssen.

Gerade der vorliegende Fall, in welchem man nach 45-jähriger Herrschaft durchaus unrichtiger Anschauungen genötigt ist, auf Ansichten zurückzugreifen, die bereits vor mehr als einem Jahrhundert in Geltung waren,¹) zeigt in der eclatantesten Weise, daß die Einteilung der Dicotyledonen in Choripetalen, Gamopetalen und Apetalen und gar die durch Engler bis in die neueste Zeit²) aufrecht erhaltene Voranstellung der Kätzchenblütler der Wissenschaft im allgemeinen durchaus nicht zum Fortschritt gedient hat, sondern sogar für die Systematik der Phanerogamen in zahlreichen Einzelfällen einen gewaltigen Rückschritt bedeutete. Nur

<sup>1)</sup> Siehe Baillon's Ausführungen über die Geschichte des Systems der Terebinthaceen in seiner Hist. pl. V (1874) S. 286, zumal Anm. 2, und S. 287.
2) Engler, Syllabus. 5. Aufl. (1907) S. 109—112.

<sup>2)</sup> In ähnlichem Sinne äußerten sich über den Ursprung der Angiospermen auch Arber und Parkin in der Londoner Linnean Society; vergl.
darüber Gardener's Chronicle XLI (1907) S. 226 und Journ. Linn. Soc. London, Bot. XXXVIII (Juli 1907) S. 29—80.

<sup>3)</sup> Vergl. Porsch's Werk über den Spaltöffnungsapparat von *Casuarina* und Wettstein's Vortrag auf der Naturforscherversammlung zu Dresden im September 1907.

4) Siehe H. Hallier, Neue Schlaglichter (Juli 1905) S. 14—15; Provisional scheme (Juli 1905) S. 160; M. Benson in Trans. Linn. Soc. London 2, VII, 3 (1906) S. 41—43.

<sup>1)</sup> E. Strasburger, Die Samenanlagen von Drimys Winteri und die Endospermbildung bei Angiospermen. (Flora XCV [1905] S. 215--231, Taf. 7 und 8.) — Wenn Solms in seinem Referat (Bot. Zeit. LXIV, Abt. II, 3, 1. Febr. 1906, S. 34) mit beinahe triumphierender Befriedigung ausrufen zu können glaubt, "aber damit war es nichts", und wenn auch andere Referenten aus Strasburger's negativem Ergebnis den Schluß abzuleiten scheinen, daß meine Ansichten über die unmittelbare Abstammung der Magnoliaceen von eyeadaceen-artigen Gymnospermen irrig seien, so entbehrt das selbstverständlich jeder Berechtigung. Das Ausbleiben eines positiven Beweises ist noch kein Gegenbeweis, wie auch Strasburger selbst durchaus anerkennt, indem er das Ergebnis seiner Studie in tolgendem Satze zusammenfaßt: "Die Bemühungen H. Hallier's, den Anschluß zwischen Angiospermen und Gymnospermen bei den Magnoliaceen zu finden, können trotz der fortbestehenden weiten Lücke, die auch diese Arbeit nicht zu vermindern vermochte, auf weitere Zuneigung der inneren Morphologen rechnen."

blattes, wohl aber die Ovularfiedern nach innen umgeschlagen oder vielmehr primär, als sogenannte Fruchtschuppe, in der Knospenlage der Farnfiedern stehen geblieben sind, - auch die Anatropie der Samenknospen der meisten Angiospermen ist nichts Secundäres, sondern, wie besonders deutlich aus Fig. 1a meiner vergrünten Aquilegia-Carpelle ersichtlich ist (Hallier, Morphogenie und Phylogenie der Cormophyten, 1902), ein Erbstück von farnartigen Vorfahren, nichts anderes, als die spiralig eingerollte Knospenlage jugendlicher Farnfiedern, und die zuweilen orthotrope Stellung derselben ist offenbar ein secundärer, nur von wenigen meist schon unitegmischen Formen, z. B. Juglans, Myrica und der Cornaceen-Gattung Grubbia erreichter Entwickelungsgrad, — auch die schon halb angiospermen¹) Coniferen also können nicht als Stammeltern der Angiospermen angesehen werden, denn die Anzahl der Samenknospen ist bei ihnen schon stark vermindert und auch durch ihre stark ausgeprägte Xerophilie sind ihre Entwickelungsmöglichkeiten schon einseitig in eng umgrenzte Bahnen hineingezwungen. Die unmittelbaren Vorfahren der Angiospermen können daher nur undifferencierte, umbildungsfähige bennettitaceen- und cycas-artige Gymnospermen gewesen sein. In dieser von mir im Juni 1901 zunächst nur im allgemeinen für die Polycarpicae und Cycadeen ausgesprochenen, dann aber im November 1902 auf die Magnoliaceen und Bennettitaceen praecisierten Ansicht 2) stehe ich durchaus nicht allein. So hat unter Anderen z. B. Scott, nach freundlicher Mitteilung F. W. Oliver's, sogar schon im Jahre 1900 in seinen "Studies in fossil botany" beim Suchen nach den Stammeltern der Angiospermen auf die Bennettitaceen hingewiesen, und durch Scott's Referat über "The flowering plants of the mesozoic age" (Journ. R. Micr. Soc., 17. April 1907, S. 129-141, Taf. 6-9) wurde ich aufmerksam auf G. R. Wieland's äußerst wertvolle Arbeiten über "American fossil Cycads", in welchen auch er bereits im Juni 1901 die *Bennettitaceen* mit *Liriodendrum* vergleicht. <sup>3</sup>) Besonders wertvoll ist an Wieland's Arbeiten, daß durch sie meine ohne Kenntnis derselben lediglich aus den Anthophyllnarben in Nathorst's Abbildungen seiner Williamsonia angustifolia gewonnene Vermutung, bei den Bennettitaceen seien bereits Zwitterblüten aufgetreten (Neue Schlaglichter, Juli 1905, S. 14), schon vorher, im Juni 1901, ihre tatsächliche Bestätigung gefunden hat.

Die von Wieland beschriebenen und abgebildeten gefiederten Staubblätter seiner Cycadeoidea ingens, mit Doppelreihen von Synangien an den Fiedern, bestätigen fernerhin auch meine aus der langgestreckten Form der Theken bei den Nymphaeaceen und .

<sup>1)</sup> Siehe den ersten Abschnitt meiner Arbeit über die Morphogenie und

Phylogenie der Cormophyten (1902), besonders S. 9—17.

Phylogenie der Cormophyten (1902), besonders S. 9—17.

Phylogenie der Cormophyten (1902), besonders S. 9—17.

Phylogenie (Juni 1901) S. 86, 87, 88 und 100; Ber. deutsch. bot. Ges. XX, 8 (Nov. 1902) S. 478; Morphogenie und Phylogenie (1902) S. 94—97, 105 und 107.

Wieland in Amer. Journ. Science CLVII (1899) S. 219—226, 305—308, 383—391, Taf. 2—4 und 7—10; CLXI (1901) S. 423—436, besonders S. 426.

Ders., American fossil Cycads. Carnegie Institution of Washington 1906. 296 Seiten, 50 Tafeln und 141 Textfiguren. - Oliver und Worsdell in New Phytologist V, 10 (31. Dec. 1906) S. 238-248.

Magnoliaceen und aus der Fächerung der Theken von Anonaceen, Mimoseen, Aegiceras, Ardisia humilis und Rhizophora abgeleitete Ansicht, daß die Angiospermen-Theka mehr repräsentiert, als nur ein einzelnes Sporangium. Allerdings dürfte nach Wieland's Entdeckungen die von mir gegebene Deutung der Angiospermen-Theka') vielleicht dahin zu modificieren sein, daß sie nicht einer mit zwei randständigen Reihen von Sporangien besetzten Blattfieder entspricht, sondern einem zwei Längsreihen von Sporangien einschließenden Synangium, sodaß sich also die ganze Anthere nur aus einer ungeteilten Spreite (dem Connectiv) und zwei Synangien (den Theken) zusammensetzt. Schließlich scheinen mir diese gefiederten Staubblätter von Cycadeoidea in Verbindung mit denen der Lythracee Xenodendrum (Engler und Prantl, Nat. Pfl., Ergänzungsh. II, 1907, S. 239, Fig. 33) und den gefiederten Staminodien von Parnassia palustris und gewissen Loasaceen sehr geeignet zu sein, auch die scheinbare Polystemonie der Philadelisham Hudwangeren Parasaceen Terrestramingeren Gewalden gewissen delpheen, Hydrangeen, Rosaceen, Ternstroemiaceen, Symplocaceen, Guttiferen, Myrtaceen, Dilleniaceen, Euphorbiaceen, Columniferen usw. durch seitliche oder zugleich auch radiale Fiederung haplo- oder diplocyclischer Staubblätter zu erklären, wie das auch aus Payer's entwickelungsgeschichtlichen Untersuchungen hervorgeht, sowie aus der bei den Philadelpheen, Ternstroemiaceen. Quillajeen usw. deutlich hervortretenden Correlation; bei den polystemonen oder vielmehr im Androeceum gefiederten Formen nämlich sind die Antheren meist klein und kurz, z. B. auch bei Pomeen und Amygdaleen; bei denen mit einer geringeren Zahl von Staubblättern oder vielmehr mit ungeteilten Staubblättern hingegen, wie z. B. Fendlera, Pterostemon, den Brexieen, Adinandra, Ternstroemia, Lindleya usw., sind sie gewöhnlich groß und lang und dadurch denen der nicht nur scheinbar, sondern tatsächlich noch polystemonen Magnoliaceen und Anonaceen noch einigermaßen ähnlich.

Um nun wieder zu unseren Terebinthaceen zurückzukommen, mögen von den zahlreichen schon im äußeren Bau der Juglandeen hervortretenden Übereinstimmungen mit den übrigen Terebinthaceen hier nur noch die große Ähnlichkeit des ölhaltigen, häufig gelappten und gefalteten Keimlings mit dem von Bursereen, z. B. Aucoumea, sowie das fleischige, sich ähnlich wie bei Pistacia-Arten und Bursera vom harten Steinkern lösende Endocarp von Juglans und Carya hervorgehoben werden, in zweiter Linie auch die zu Scheinwirteln zusammengedrängten Blätter bezüglich Niederblätter von Pterocarya sorbifolia, Juliania und der Rhoideen-Gattung Campnosperma. Von wesentlichen exomorphen Unterscheidungsmerkmalen bleiben eigentlich nur die kätzchenförmigen männlichen Blütenstände und die Orthotropie der Samenknospe.

Auch im anatomischen Bau stimmen die Juglandeen, wie aus Solereder's Syst. Anat. d. Dicot. (1899) S. 215—220, 278—282 und 881-883 leicht ersichtlich ist, abgesehen von dem Fehlen der Harzgänge, fast in allen wichtigeren Einzelheiten mit den übrigen

<sup>1)</sup> H. Hallier, Morphogenie und Phylogenie (1902) S. 30-45, 103-104.

Terebinthaceen überein. Wenngleich das Harz bei den Juglandeen nie in besonderen Gängen localisiert vorkommt, fehlt es doch auch ihnen nicht völlig, wie Bentham und Hooker sowohl, wie auch Baillon und Engler übereinstimmend hervorheben. Ferner zeichnet sich die primäre Rinde zumal bei Juglans und Pterocarya, wie bei Juliania und anderen Terebinthaceen, durch ihren Reichtum an Gerbstoff aus. Sogar die für die Juglandeen characteristischen schildförmigen Drüsenhaare finden sich bei einigen Rhus-Arten wieder; ihr Stiel ist aus einer einzigen Zelle oder einer Zellreihe gebildet und zeichnet sich durch seine gelben, also offenbar sclerosierten Wandungen aus, wie das nach Solereder's Fig. 43 auch bei den Drüsenhaaren der Burseraceen der Fall ist. Des weiteren kommen in allen drei Familien einfache, einzellige Deckhaare vor, sodann Spaltöffnungen ohne besondere Nebenzellen, Einzelkrystalle und Drusen, die zuweilen im Blatte wegen ihrer Größe als durchsichtige Punkte erscheinen, schmale Markstrahlen, einfache Gefäßdurchbrechungen (daneben bei Anacardiaceen und Juglandeen auch noch leiterförmige), gegen Markstrahlparenchym einfach bis behöft getüpfelte Gefäße, einfach getüpfeltes Holzprosenchym (bei den meisten Juglandeen jedoch noch Hoftüpfelung); subepidermale Korkbildung, zu einem gemischten, continuierlichen Sclerenchymrohr verbundene Hartbastbündel (bei manchen Anacardiaceen und Juglandeen hingegen isolierte Bündel), secundärer Hartbast und bei Anacardiaceen und Juglandeen bald dünnwandige, weitlichtige, bald derbwandige, tafelförmige Korkzellen. Als ein weiterer Ausdruck der Verwandtschaft der Juglandeen mit Juliania und Pistacia kann vielleicht die Tatsache gedeutet werden, daß bei Platycarya und Pistacia spiralige Verdickung der Gefäßwand vorkommt. Das Holzparenchym ist bei den Juglandeen und der Burseree Boswellia papyrifera reichlich entwickelt. Die wenigen von Solereder lediglich für die Juglandeen, nicht aber für die Bursereen und Anacardiaceen angegebenen und zumeist nur einzelnen Gattungen oder Arten zukommenden Vorkommnisse, nämlich die Büschelhaare von Carya tomentosa (diejenigen der Burseree Santiria mollis sind von ganz anderer Gestalt), zuweilen in zweierlei Größe vorkommenden Spaltöffnungen, die Fächerung des Markes von Juglans und Pterocarya, das heterogene Mark von Carya amara, die häufig collenchymatische und oft mit zahlreichen Drusen angefüllte primäre Rinde, die keilförmigen Bastmarkstrahlen von Engelhardtia, der zuweilen geschichtete Bast und das Vorkommen von Drusen und Einzelkrystallen im Weichbast und den Markstrahlen, sind so unwesentlich, daß sie durchaus nicht hinreichen, die Juglandeen noch weiterhin von den Terebinthaceen zu sondern.

Durch diese Vereinigung dreier bisher weit voneinander getrennt gewesener Pflanzenfamilien erscheint zugleich auch die Bedeutung der **Chalazogamie** in neuer Beleuchtung. Als Treub diese Art des Eindringens in die Samenknospe zuerst am Pollenschlauch von *Casuarina* entdeckt hatte, hielt er dieselbe bekanntlich für eine ursprüngliche Erscheinung, ihm wichtig genug, *Casuarina* als Vertreter einer besonderen Classe der *Chalazogamen* an den Anfang der *Angiospermen* zu stellen. Nachdem aber

Nawaschin dieselbe Erscheinung auch bei Betula und Margaret Benson sie bei Alnus, Corylus und Carpinus, Nawaschin und Billings bei Juglandeen und ersterer auch bei Ulmus nachgewiesen hatte, 1) wurden allmählich Stimmen laut und seit meiner Arbeit über die Kautschuklianen (1900) S. 201-202 habe auch ich mich wiederholt in dem nämlichen Sinne ausgesprochen, daß die Chalazogamie nichts Ursprüngliches ist, sondern etwas Secundäres, das normale Eindringen durch die Micropyle hingegen das Primäre. Für die Juglandeen wenigstens ist das nunmehr vollkommen sicher gestellt dadurch, daß wir sie im vorausgehenden durch Vermittelung von Juliania in allmählicher Reduction von pistacienartigen Terebinthaceen abzuleiten vermochten. Für den Embryologen gemäßigter Breiten aber erwächst daraus die lohnende Aufgabe, festzustellen, ob die nahe Verwandtschaft der Juglandeen mit Pistacia und Rhus auch in den Befruchtungsvorgängen zum Ausdruck kommt und ob letztere beiden Gattungen im besonderen auch das Vorkommen von Chalazogamie mit den Juglandeen teilen. Durch Ausdehnung solcher Untersuchungen auf tropische Terebinthaceen (unter Bevorzugung der Rhoideen) würden sich weiterhin auch die Besucher tropischer botanischer Gärten ein großes Verdienst um die Erforschung der Beziehungen der Juglandeen zu den übrigen Terebinthaceen erwerben können.

Für uns aber ergiebt sich die weitere Aufgabe, zu prüfen, ob denn auch die chalazogamen Betulaceen und die ganz zweifellos mit ihnen eng verwandten Fagaceen, wie überhaupt alle übrigen Amentifloren den Juglandeen in die Verwandtschaft der Terebinthaceen zu folgen haben. Sehr wesentlich können wir uns diese schwierige Aufgabe dadurch erleichtern, daß wir aus den Amentifloren zunächst noch eine weitere Familie ausschalten, die weder zu den Juglandeen und überhaupt den Terebinthaceen in irgendwelcher Beziehung steht, noch auch zu irgend einer anderen Familie der Amentifloren, ich meine die Salicaceen.

Eine Verwandtschaft der letzteren mit den Juglandeen ist schon ausgeschlossen durch ihre ganze Tracht, dann aber auch durch die oft recht großen Nebenblätter, die Form und Bezahnung des Blattes, das regelmäßige Vorkommen von Discusbildungen, die oft beträchtliche Zahl der Staubblätter und ihre dünnen, langen Filamente, die abweichende Gestalt der Pollenkörner (bei Salix nach H. Fischer meist mit drei Längsfalten, bei Populus ganz ohne Austrittsstellen oder Poren), die bis vierlappigen Narben von Populus, die parietale Placentation, die noch zahlreichen und noch mit zwei Integumenten versehenen Samenknospen, die Kapselfrucht und die zahlreichen kleinen behaarten Samen. Aber auch von allen übrigen Familien der Amentifloren in dem noch neuerdings ("Provisional scheme", Juli 1905, S. 160) von mir angenommenen Sinne, also mit Einschluß der Hamamelidaeeen, unterscheiden sich die Salicaeeen fast durchweg durch die gleichen Eigenschaften, so namentlich durch die Form der Blätter und Nebenblätter, die

<sup>1)</sup> Siehe P. Guérin, Les connaissances actuelles sur la fécondation chez les Phanérogames (1904) S. 50.

selbst in der den Altingieen nahe stehenden Gattung Platanus nur sehr entfernt an Populus alba erinnert, durch die Honigdrüsen, die unter den wenigen Hamamelidaceen, bei denen sie vorkommen, nur bei Bucklandia axiler Natur sind, bei Corylopsis u. a. hingegen allgemein als Staminodien angesprochen werden, durch die Polystemonie von Populus (sonst nur bei wenigen ursprünglicheren Hamamelidaceen, z. B. den früheren Trochodendraceen und Daphniphyllum), durch die bis vierlappigen Narben von Populus, die parietale Placentation, die Beschaffenheit von Frucht und Samen. Die langen, zarten Staubfäden der Salicaceen fehlen auch den Myricaceen, Balanopidaceen, Betulaceen (mit Ausnahme von Casuarina), Platanus, Leitnera und den meisten Hamamelidaceen; sie lassen sich allenfalls nur mit denen der meisten Fagaceen vergleichen. Der kugelige, nicht mit Austrittsstellen oder Poren versehene Pollen von Populus findet sich gleichfalls bei den übrigen Amentifloren nur äußerst selten, meines Wissens nur bei der Hamamelidacee Cercidiphyllum (nach Solereder in Ber. d. deutsch.

bot. Ges. XVII, 1899, S. 392).

Über die wirklichen Verwandten der Salicaceen erhielt ich erst sicheren Aufschluß durch Wilson's chinesische Pflanzensammlung und zwar durch die Flacourtiacee Carrierea calycina Franch. in Rev. hort. LXVIII (1896) S. 498, Fig. 170 (Wilson no. 1104 blühend, no. 3227 in Frucht) und eine durch ungewöhnlich große, dreiklappige Kapseln ausgezeichnete Populus - Art (no. 384). Nicht nur durch ihre zugespitzt eikegelförmige Gestalt und die Zahl der Fruchtblätter gleichen diese Kapseln auffällig denen von Carrierea, sondern auch durch ihre dichte filzige Behaarung, das klappige Aufspringen und die parietale Placentation. Auch die gelappten, auf der Frucht sitzen bleibenden Narben von Carrierea gleichen in hohem Grade denen von Populus-Arten, und wenn ihre Blätter mehr umgekehrt eiförmig sind, so stimmen sie doch in der Nervatur und zumal in ihren in eigenartiger Weise nach vorne gerichteten und vorne mit einer Drüse versehenen rundlichen Randzähnen gleichfalls mit denen der erwähnten Pappelart überein; ja bei einer mit Carrierea nächst verwandten Flacourtiacee, der japanischen Idesia polycarpa (Schirasawa's Abbildungen japanischer Holzgewächse Taf. 76), haben die Blätter sogar dieselbe Herzform, dieselbe handförmige Nervatur, dieselben leitersprossenartig angeordneten Quernerven, wie die von Wilson gesammelte und andere Pappel-Arten. Ferner hat Idesia über dem Grunde des Blattstieles zwei große Drüsen, die Wilson'sche Pappel zwei ähnliche oberseits auf dem Blattgrunde. Ganz ähnliche Blätter hat auch *Poliothyrsis sinensis* Oliv. (Hook., Ic. Taf. 1885), während die großen Blätter der vierten *Idesiee*, *Itoa orientalis* Hemsl. (Hook., Ic. Taf. 2688), mehr die langgestreckte Form derer von Weidenarten, wie etwa Salix fragilis, amygdalina; daphnoides, rubra usw., haben. Eine Durchsicht der Flacourtiaceen des Hamburger Herbars ließ mich bald noch weitere Parallelen zu den Salicaceen finden. So haben z.B. Prockia-Arten und zumal Trimera pilosa Volkens ganz ähnliche große, einseitig ohrförmige, gezähnte Nebenblätter, wie Salix aurita, cinerea, Caprea, grandifolia, silesiaca u. a. Auch gewisse Exemplare von Samyda

serrulata L. haben durch ihre zweizeilig wechselständigen, kurz gestielten, elliptischen, kerbzähnigen, filzig grau behaarten, runzelig geaderten Blätter eine überraschende Ähnlichkeit mit Salix einerea. Junge und erwachsene Blätter von Zuelania laetioides Rich. wiederum gleichen mehr denen der Salix Smithiana Willd. Ebenso erinnern auch die Blätter und jungen Zweigspitzen mancher Casearia-Arten, wie C. hirsuta Sw., ramiflora Vahl, serrulata Sw. und stipularis Vent., sehr stark an Weidenarten, und bei Homalium foetidum (Blackwellia foetida Wall.; Del., Ic. sel. III, 1837, Taf. 53) haben die Blätter ganz die Form, Aderung und Bezahnung derer von Salix fragilis, daphnoides, amygdalina usw. Kätzchenartig sind die Blütenstände schon bei den Erythrospermeen (ohne die zwischen Lardizabaleen und Berberideen zu stellenden Berberidopsideen), sowie bei Homalium, Trimera und anderen Homalieen, zumal aber bei Bembicia und in der Gattung Lacistema, die wohl als Vertreter einer besonderen, durch Reduction aus Homalieen entstandenen Sippe der Flacourtiaceen angesehen werden kann. Auch die Ableitung der männlichen und weiblichen Blüten der Salicaceen von denen der Flacourtiaceen bietet durchaus keine Schwierigkeiten. Man braucht sich nur von den diöcischen, apetalen, mit extrastaminalem Discus versehenen, polystemonen Blüten von *Idesia* und gewissen *Euflacourtieen* auch noch den Kelch wegzudenken, um die Blüten von *Populus* und *Salix* zu erhalten. Die langen, dünnen Staubfäden und die kurzen, kleinen Antheren der Salicaceen sind ganz ähnlich denen von Homalium foetidum und anderen Flacourtiaceen. Die Blütenstaubkörner haben nach Mohl, Bau und Formen der Pollenkörner (1834) S. 44 bei Flacourtia cataphracta, nach Delessert's Abbildung anscheinend auch bei Homalium foetidum und nach H. Fischer, Vergl. Morph. d. Pollenkörner (1890) S. 35 bei Salix drei Längsfalten ohne Poren. Schon die fein zerschlitzten Samenarillen von Samyda (Engler und Prantl, Nat. Pfl. III, 6a Fig. 18 D und E) und Casearia (ebenda Fig. 19 E) stellen vielleicht ein phylogenetisches Entwickelungsstadium des basalen Haarschopfes der Salicaceen-Samen dar. Noch deutlicher erinnert aber die von der Spitze her klappig aufspringende, ihrer lang behaarten Samen noch nicht ledige Kapsel der Homaliee Calantica Jauberti Baill. (Engler und Prantl a. a. O. Fig. 13 F) an diejenigen der Salicaceen, und überhaupt scheinen die Homalieen, unter denen Trimera und Llavea (Neopringlea) schon diöcisch sind, die den ausgestorbenen Stammeltern der Salicaceen noch am nächsten stehende Sippe der Flacourtiaceen zu sein. Auch die mit lang zugespitzten Klappen aufspringende, aber freilich einsamige Kapsel von Trimera grandifolia (Engler und Prantl III, 6a Fig. 13 J) gleicht denen der Salicaceen, und die Samen sind nach den Abbildungen in Engler und Prantl's Nat. Pfl. III, 1 Fig. 23 K und III, 6a bei Salix, Buchnerodendrum, Bartera, Trimera, Idesia, Samyda und Casearia von einem kurzen Spitzchen gekrönt. Da nun nach Solereder's Syst. Anat. d. Dicot. (1899) S. 99—103, 433—438 (Paropsieen) und 896-898 auch der anatomische Bau von Achse und Blatt, zumal nach Ausscheidung der nicht zu den Flacourtia-ceen gehörenden, sondern wohl den Kielmeyereen näher stehenden Bixaceen und Cochlospermaceen, sowie der Monimiaceen-Gattung Xymalus, in beiden Familien in jeder Hinsicht übereinstimmt, so steht es wohl vollkommen außer Zweifel, daß die Salicaceen reducierte Abkömmlinge homalieen-artiger Flacourtiaceen sind und, abgesehen von Lacistema, mit keiner anderen Familie der Kätzchenblütler etwas zu tun haben.

Die oben als Homaliee bezeichnete Gattung Llavea Liebm. (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 4 S. 207; III, 5 S. 222 und 366; Nachtrag 1897 S. 335; Solereder, Syst. Anat. S. 210 und 243, hier als Neopringlea Wats.) nähert sich Trimera und überhaupt den Homalieen besonders durch ihre abfälligen Nebenblätter, ihre kleinen, diöcischen, gamosepalen Blüten, ihre kleinen, behaarten, den Kelch nicht überragenden Blumenblätter, ihre dreigliedrigen, in den Buchten des behaarten Discus stehenden Staubblattbündel, die in den weiblichen Blüten vollständig abortiert sind, ihren spitzen, einfächerigen, von drei freien Griffeln mit kleiner terminaler Narbe gekrönten, drei bis sechs paarweise genäherte Samenknospen enthaltenden Fruchtknoten, ihre dünnschalige, dreiklappige, einfächerige, einsamige Kapsel, ihren geraden, in fleischiges Nährgewebe eingebetteten Keimling mit flachen, breit eiförmigen, fleischigen Keimblättern und die graue Behaarung von Blättern und Zweigen. Nach Solereder, Syst. Anat. S. 210 zeichnen sich *Llavea* und die zu den Terebinthaceen zu versetzende Gattung Brunellia vor den echten Simarubaceen aus durch feine dünne Scheidewände im Holzprosenchym, das nach S. 103 und 427 auch bei den Flacourtiaceen Oncoba, Carpotroche, Kiggelaria, Flacourtia, Aberia, Abatia, Banara, Casearia, Samyda und Homalium gefächert ist. Nach S. 211 und 243 hat Llavea ferner ein gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr, gleich Homalium und vielen anderen Flacourtiaceen (S. 99 und 427), doch weicht dasselbe nach Radlkofer ab durch seine bastständige, von den primären Hartbastbündeln noch durch Weichbast getrennte Lage, wie es nach Solereder S. 211 auch in der in der Form des Keimlings anomalen Simarubaceen-Gattung Harrisonia der Fall ist. übrigen weicht Llavea von Trimera und den Homalieen überhaupt nur durch die grundständigen Samenknospen, die Flügelkapsel und das sich in zwei Lamellen spaltende Pericarp wesentlich ab, indessen löst sich das Endocarp auch vom Exocarp bei den Idesieen Poliothyrsis und Carrierea.

Die durch Warburg in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 6a S. 53 und 54 von den Flacourtiaceen ausgeschlossene Gattung Peridiscus (Hook., Ic. Taf. 2441) hat ganzrandige Capparidaceen-Blätter; Nebenblätter gleich Capparis und Forchhammera, aber freilich hinfällig; einfache, achselständige Blütentrauben, gleich den Roydsieen; nach Warburg vier bis fünf, nach Oliver vier bis sechs abfällige Kelchblätter, wie manche Capparidaceen (Emblingia fünf, die Roydsieen zuweilen sechs); keine Blumenblätter, gleich den Roydsieen; am Grunde verwachsene Staubblätter und einen fleischigen Discus, gleich Forchhammera; einen ungefächerten Fruchtknoten, wie viele Capparidaceen, aber freilich keine Roydsieen; einen geteilten Griffel und Zwitterblüten, gleich Roydsia; eine kurz gestielte Capparidaceen-Frucht, einsamig und mit fast knochen-

hartem Pericarp, wie bei Roydsia und Stixis; Samen ohne Nährgewebe und mit gekrümmtem Keimling, gleich den Capparidaceen. Durch ihr Vorkommen an den Grenzen von Brasilien und Venezuela nähert sie sich zumal der Roydsieen-Gattung Forchhammera. Die letztere unterscheidet sich allerdings durch diöcische Blüten, bleibende Kelchblätter und eine sitzende Capparis-Narbe, doch kommen auch bei *Peridiscus* neben den Zwitterblüten noch männliche vor. Nach dieser fast vollkommenen Übereinstimmung

dürfte wohl Peridiscus zu den Roydsieen gehören.

Die durch Warburg an gleicher Stelle ausgeschlossene Gattung Physena Thouars kommt durch ihren strauchartigen Wuchs, die wechselständigen, kurz gestielten, ganzrandigen, lederigen, fiedernervigen Blätter, den Bau ihrer kleinen, in achselständigen Trauben zusammengedrängten männlichen und weiblichen Blüten, zumal durch die kurz gestielten, langen, mit einwärts gekrümmtem Spitzchen versehenen Antheren und die beiden auseinander spreizenden, fadenförmigen Griffel der Hamamelidaceen-Gattung Distylium sehr nahe. Die Frucht ist eine einsamige Schließfrucht, und Nebenblätter fehlen, beides, wie bei der von mir von den Euphorbiaceen zu den Hamamelidaceen versetzten Gattung Daphniphyllum, das letztere auch wie bei den Hamamelidaceen Rhodoleia, Trochodendrum, Tetracentrum, Euptelea und Eucommia. Die Placenten stehen parietal, wie zuweilen bei Rhodoleia, die Samenknospen an jeder Placenta paarweise, wie bei den von mir zu den Hamamelidaceen versetzten Buxeen und Stylocereen. Die madagassische Heimat teilt die Gattung mit den Hamamelideen-Gattungen Dicoryphe und Franchetia. Von wesentlichen Abweichungen gegenüber den Distylieen oder überhaupt den Hamamelidaceen bleiben demnach nur der Arillus, das Fehlen des Endosperms und der große Embryo. Trotzdem machte die Pflanze im Berliner Herbar auf mich mehr den Eindruck einer roydsieen-artigen Capparidacee, während Psiloxylum vielleicht von den Flacourtiaceen zu den Guttiferen zu versetzen ist.

Plagiopterum Griff., durch Warburg a. a. O. S. 53 und 55 gleichfalls bei den Flacourtiaceen ausgewiesen, unterscheidet sich von diesen, den Tiliaceen und Elaeocarpaceen nach Solereder, Syst. Anat. S. 176-178 durch das Vorkommen von milchröhrenartigen Kautschukbehältern in Mark, Rinde und Blattnerven, von letzteren beiden Familien auch durch das Vorkommen von einschichtigem Hypoderm auf der Oberseite des Blattes und Krystalldrusen im Hypoderm und in der Oberhaut der Blattunterseite, sowie durch nach Griffith fehlende, nach Warburg sehr kleine oder fehlende Nebenblätter, alles Verhältnisse, die auf eine Verwandtschaft mit oder gar Zugehörigkeit zu den Hippocrateaceen hindeuten. Auch der kletternde Wuchs, die teils gegen-, teils wechselständigen ganzrandigen Blätter, die kleinen, in reichblütigen achselständigen Cymen vereinten Blüten, die kleinen, außen behaarten, am Grunde verwachsenen Kelchblätter, die klappigen, später zurückgerollten, spitzen, grünen, außen behaarten Kronblätter, die wie bei vielen Salacia-Arten bleibenden, nach Warburg auf einem Discus stehenden Staubblätter, die auf dem Scheitel

des Connectivs quer stehenden Theken, der ungeteilte, dreinarbige Griffel, der dreifächerige Fruchtknoten mit je zwei aufrechten. apotropen Samenknospen im Fach, die kreiselförmige, in drei quer stehende Flügel verlängerte Kapsel und endlich auch das hinterindische Verbreitungsgebiet der Pflanze weisen auf Beziehungen zu den Hippocrateaceen (vergl. Trans. Linn. Soc. XXVIII, 1873, Taf. 16-32). Abweichend sind nur das Vorkommen von Sternhaaren, die große Zahl der Staubblätter, die dichte Behaarung des Fruchtknotens und die scheidewandspaltige Kapsel, doch mag vielleicht die Polystemonie eine nur scheinbare, durch Fiederspaltung aus Haplostemonie entstandene sein. Bei der Constanz, welcher Schleimzellen oder Schleimräume bei den echten Tiliaceen. auch den Brownlowieen, anzutreffen sind, würde das Fehlen dieser Organe bei Plagiopterum schon für sich allein hinreichen, die Gattung wieder von den Brownlowieen zu entfernen, mit welchen Fritsch sie in den Ann. of bot. XVI (1902) S. 177—180 irrtümlich vereinigt hat.

Unter den Flacourtiaceen stehen die Paropsieen ganz zweifellos den Passifloraceen, mit denen sie früher vereinigt waren, sehr nahe, wie sich unter anderem an den wie bei vielen Passifloren ziemlich großen, länglich linsenförmigen, bleichen, grubig gefelderten Samen von Bartera fistulosa aufs deutlichste erkennen läßt. Ich war daher lange Zeit in Versuchung, die Paropsieen wieder zu den Passifloraceen zurück zu versetzen. Indessen scheinen sie durch die Abatieen und Cašearieen, wie z. B. Patrisia und Laetia, doch auch aufs engste mit den Flacourtiaceen verbunden zu sein. Die zum Teil noch scheinbar polystemonen, d. h. mit der Anlage nach gefiederten Staubblättern versehenen Paropsieen sind demnach offenbar diejenige Sippe der Flacourtiaceen, aus welcher die meist schon haplostemonen Passifloraceen entstanden sind.

Von letzteren wiederum leiten sich wahrscheinlich ab die Malesherbiaceen und Turneraceen, wie ich das schon auf S. 160 in meinem "Provisional scheme" (Juli 1905) zur Darstellung gebracht habe.

Im übrigen habe ich aber dort die Ordnung der Passifloralen viel zu weit gefaßt. Es leiten sich nämlich die Cistaceen und die durch das Vorkommen von Secretzellen, 1) Schleimgängen und geschichtetem Columniferen-Bast abweichenden Bixaceen und Cochlospermaceen nicht von Flacourtiaceen ab, sondern neben den Tamaricaceen von Kielmeyereen oder neben diesen und den Columniferen direct von luxemburgieen-artigen Ochnaceen. Auch die Violaceen gehören nach ihrem häufig noch recht kleinen Embryo nicht zu den Abkömmlingen der Flacourtiaceen, sondern scheinen neben diesen direct von Luxemburgieen abzustammen. Die Onagrarieen (mit Trapa) wurden schon oben auf S. 104 als Abkömmlinge der Lythraceen bezeichnet. Ribes hat nach Baillon, Hist. pl. III Fig. 369 und 437 ganz denselben Blütenbau, wie manche Mitella-Arten, nach van Tieghem auch noch crassinucellat bitegmische

<sup>1)</sup> Durch Secretzellen sind zwar auch die *Prockieen* ausgezeichnet, doch scheint mir ihre Zugehörigkeit zu den *Flacourtiaceen* durchaus noch nicht genügend sicher gestellt zu sein.

<sup>1)</sup> Siehe auch H. Hallier, Ampelideen (1896) S. 304.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Im ',,Provisional scheme" S. 161 ist 136 hinter den Gentianaceen ein Druckfehler für 126.

<sup>3)</sup> Vergl. meine Arbeit über Hornschuchia und die Anonaceen (1903).

Samenknospen. Beide Familien sind als Abkömmlinge von Saxifragaceen zu betrachten. Doch auch die Peponiferen (Begoniaceen, Datiscaceen ohne Tetrameleen, Cucurbitaceen) sind trotz ihrer schon endospermlosen Samen und ihrer noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen wohl eher verwandt mit den saxifragenen Loasaceen und Campanulaten (Campanulaceen, Goodeniaceen, Candolleaceen, Calyceraceen und Compositen), als mit den flacourtigenen Passifloraceen, denn wegen ihres kleinen Loasaceen- und Campanulaceen - Keimlings können auch die den Cucurbitaceen nahe stehenden Achariaceen nicht bei den Passifloralen verbleiben, sondern dürften wohl wegen ihrer miteinander verwachsenen, dreinervigen, in der Knospe klappigen Kronblätter, ihrer noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen usw. als ein Übergangsglied von francoeen-artigen Saxifragaceen zu den Campanulaten anzusehen sein. Daß auch Peganum trotz seiner noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen dem Ausgangspunkt der Campanulaten nahe zu stehen scheint, wurde schon auf S. 96 gesagt.

Sind demnach die Flacourtiaceen einerseits die Stammeltern der übrigen Passifloralen (Passifloraceen, Malesherbiaceen, Turneraceen und Salicaceen), so sind sie andererseits eng verschwistert mit den Columniferen (incl. Papayaceen, Euphorbiaceen, Rhopalocarpaceen und Dipterocarpaceen, excl. Rhaptopetalaceen, Rhamnaceen, Urticalen und Gonystylaceen). Schon Eichler wies in der Flora Brasil. XIII, 1 (1871) S. 425 auf die Verwandtschaft der Flacourtiaceen mit den Tiliaceen hin, indem er sie allerdings auch fälschlich zu den Canellaceen und Capparidaceen in Beziehung brachte und die Cochlospermaceen zu den Ternstroemiaceen. Diese Verwandtschaft der Columniferen mit den Flacourtiaceen (zumal Oncobeen) giebt sich unter anderem zu erkennen durch die noch viel deutlicher als bei den Grewieen ausgeprägte scaphopetalumartige Ausbildung der Kronblätter von Pangium, die große, dick spindelförmige Theobroma-Frucht von Pangium, Hydnocarpus-Arten, Carrierea und Itoa, die wie bei Leptonychia und Scaphopetalum mit einem Arillus versehenen Samen vieler Casearieen und Passifloraceen, die wie bei Scaphopetalum, Gossypium, Cochlospermum usw. behaarten Samen von Calantica Jauberti (Engl. Pr. III, 6a Fig. 13F), Casearia Commersoniana (Fl. bras. XIII, Taf. 98) und Ryania Mansoana (Taf. 99 Fig. III 19), die pterospermum-artige graufilzige Behaarung und wagerecht zweizeilige Beblätterung und Verzweigung mancher Casearia-Arten, wie sie freilich überhaupt bei den Columniferen sehr verbreitet ist (vergl. z. B. Tilia, Muntingia, Dipterocarpaceen), die wie bei Scaphopetalum zu achselständigen Büscheln vereinten Blüten und die spitzen Kelchblätter der Casearieen, endlich auch durch die wie bei manchen Buettnerinen, Dombeyeen und Sparmannia in Dolden stehenden Blüten von Buchnerodendrum und Prockiopsis (Engl. Pr. III, 6a Fig. 5G und N).

Die Stammeltern der häufig mit noch leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen ausgestatteten Flacourtiaceen dürften wohl Luxemburgieen gewesen sein, wie das unter anderem aus der Ähnlichkeit gewisser Oncobeen, Scolopieen, Homalieen und Flacourtieen mit Rosaceen, Cistifloren und anderen Ochnogenen ersichtlich ist.

Die Ableitung der Salicaceen von Flacourtiaceen aber könnte man beinahe versucht sein, als Bestätigung einer anderen von mir vermuteten Verwandtschaftsbeziehung der Salicaceen zu deuten. Auf S. 11 meiner "Neuen Schlaglichter" (Juli 1905) machte ich nämlich darauf aufmerksam, daß die bisher zu den Datiscaceen gerechnete Octomeles moluccana in Borneo und Mindanao ihre Fruchtkätzchen in ganz derselben Weise im Walde umherstreut, wie unsere Pappeln. Auf S. 352 der Nachträge zu II--IV von Engl. Pr.'s Nat. Pfl. (1897) und in meinem "Provisional scheme" (Juli 1905) stehen nun die *Datiscaceen* in derselben Ordnung der Passifloralen, wie die Flacourtiaceen. Darnach könnte man annehmen, daß die Tetrameleen (Tetrameles und Octomeles) ebensowohl mit den Salicaceen verwandt sind, wie mit den Flacourtiaceen, und sich vielleicht neben den ersteren aus letzteren ableiten. Das ist aber nicht der Fall; vielmehr gehören sie überhaupt nicht zu den Passifloralen, sondern wurden schon von Baillon (Hist. pl. III S. 407 und 464) ganz richtig zu den Saxifragaceen gestellt, und zwar schließen sie sich hier aufs engste an die Brexieen-Gattungen Itea, Quintinia und zumal Dedea an. In der Tracht und der Form des Blattes weichen zwar die Tetrameleen von allen übrigen Escallonieen erheblich ab; doch schon die einfachen Blütentrauben von Octomeles gleichen denen von Dedea in hohem Grade. Die-jenigen von Tetrameles (Wight, Icones VI, Taf. 1956) sind hingegen zu Rispen vereinigt, wie bei manchen Quintinia-Arten, und die Blüten stehen an den einzelnen Trauben in kleinen Büscheln beisammen, wie bei Itea. Die Unterseite des Blattes und die weiblichen Blütenstände von Octomeles sumatrana sind dicht mit Schuppenhaaren bekleidet, gleich dem Kelch von Dedea resinosa Schlechter (Engl., Jahrb. XXXIX, 1 Fig. 4 F und L). Auch durch die diöcischen Blüten und die kurzen, spreizenden, von kopf-förmigen oder länglichen Narben gekrönten Griffel schließen sich die Tetrameleen am engsten an Dedea an. Der Fruchtknoten ist einfächerig und die Samenknospen stehen schräg aufsteigend und apotrop an Parietalplacenten, wie nach Engler in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 2a S. 83 bei *Dedea*, nach Endlicher in Flora XV, 2 (1832) Taf. 3 und Engl. Pr. III, 2a Fig. 45Q auch bei Quintinia, während Anopterus nach Bot. mag. Taf. 4377 zwar auch Parietalplacenten, aber schräg abwärts gerichtete Samenknospen hat, Dedea resinosa nach Schlechter's Fig. 4K und O durch vierfächerigen Fruchtknoten abweicht und nach Engler's Gattungsdiagnose und Fig. 450 im Gegensatz zu Fig. 450 auch Quintinia einen gefächerten Fruchtknoten haben soll. Auch durch den unterständigen, gerippten Hydrangeen- und Quintinia-Kelch von Tetrameles, die allmählich auseinander weichenden, eine Art Trichter zwischen sich lassenden, schließlich wie bei Chrysosplenium, Vahlia, Platycrater und der Rubiacee Ophiorrhiza längs der Bauchnaht aufspringenden Fruchtblätter, die winzigen, spindelförmigen Saxifragaceen-Samen von Octomeles, die von mehreren gewöhnlichen Nachbarzellen umstellten Spaltöffnungen und überhaupt auch durch den anatomischen Bau sind die Tetrameleen aufs engste mit den Saxifragaceen und zumal den Brexieen-Gattungen Itea, Quintinia und Dedea verbunden. Der oxalsaure Kalk ist nach Solereder, Syst. Anat. (1899) S. 458 bei Octomeles sumatrana in Form von kleinen prismatischen oder nadelförmigen Krystallen vorhanden, bei der Hydrangeen-Gattung Cornidia nach S. 357 in Form von styloidenähnlichen und clinorhombischen Krystallen, bei zwei *Escallonia*-Arten im Baste in Form von Styloiden. Ferner findet sich nach Solereder bei Octomeles ein gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr, wie bei Quintinia und Abrophyllum; Steinzellengruppen im Marke, wie bei Roussea simplex in der primären Rinde; secundäre Bastfasergruppen, wie bei vielen Cunoniaceen, aber freilich keinen echten Saxifragaceen; verästelte Sclerenchymzellen in Mark und primärer Rinde, bei Quintinia Sieberi vertreten durch wenig verdickte sclerenchymatische Zellen in der primären Rinde; einfach getüpfeltes Holzprosenchym, wie bei Hydrangea. Die einzige wesentliche Abweichung des anatomischen Baues sind daher die einfachen Gefäßdurchbrechungen von Octomeles, denn bei den übrigen Saxifragaceen fehlen die leiterförmigen niemals ganz. In der geographischen Verbreitung nähern sich die Tetrameleen Itea mehr als den australisch-polynesischen Gattungen Anopterus, Quintinia und Dedea.

Von den Tetrameleen weicht Datisca erheblich ab durch ihren staudenartigen Wuchs, ihre gefiederten Blätter, die Fingerdrüsen am Stengel und der Blattspindel von D. cannabina, Polystemonie, zweiarmige Griffel und die Form der endospermlosen Samen. der Tracht und mancher anderen Hinsicht erinnert sie nun zwar etwas an die Astilbeen; nach ihren zweiarmigen Griffeln und ihren länglichen, gefelderten, am Grunde in einen abgestutzten Knopf endigenden, endospermlosen Samen mit ellipsoïdischem, zur Hälfte aus dem Stämmchen, zur anderen Hälfte aus den planconvexen Keimblättern bestehendem Keimling ist sie indessen tatsächlich, wie in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 6a S. 152 ganz richtig angegeben ist, verwandt mit den Begoniaceen und bildet, wie schon oben auf S. 118 kurz vermeldet wurde, mit ihnen und den Cucurbitaceen die hypogynische, endospermlose, durch apotrope, crassinucellat bitegmische Samenknospen und das häufige Vorkommen von Cystolithen ausgezeichnete, wahrscheinlich von Saxifragaceen

abstammende Ordnung der Peponiferen.

Weit mehr als Datisca stimmt die Cornaceen-Gattung Toricellia DC. (nicht Torricellia!) mit den Tetrameleen überein. Von den meisten Cornaceen weicht sie gleich Alangium ganz erheblich ab durch den kreisrunden Querschnitt der Gefäße und andere Einzelheiten des anatomischen Baues, den bis 50 Fuß hohen baumartigen Wuchs (gleich Davidia, nach Henry 30 Fuß hoch, und Nyssa), sowie durch Blattform, Blütenstand usw. In letzterer Hinsicht kommt sie zumal Tetrameles sehr nahe, durch den stattlichen Wuchs auch dem Octomeles sumatrana, von dem ich noch vorzwölf Jahren ein mächtiges Exemplar im botanischen Garten zu Buitenzorg sah; auch durch das Vorkommen einfacher Gefäßdurchbrechungen, das einfach getüpfelte Holzprosenchym und die am Grunde beinahe scheidenartig verbreiterten, breite, fast kreisförmige Narben zurücklassenden Blattstiele nähert sie sich Octomeles. durch den drei- bis vierfächerigen, nur wenige Samenknospen

enthaltenden Fruchtknoten Dedea. Die Samenknospen sind nach Baillon, Hist. pl. VII S. 72 apotrop, wie es wohl bei den Saxi-fragaceen fast ausnahmslos der Fall ist. 1) Die Kelchzähne von Toricellia angulata Oliv. (Hook., Ic. Taf. 1893) sind klein und dreieckig, wie bei Quintinia und Dedea. Blumenblätter sind, wie bei Octomeles, nur in den männlichen Blüten vorhanden. Der Discus der männlichen Blüten ist nach Wangerin in Engl., Jahrb. XXXVIII, 2 (14. August 1906) Beibl. 86 S. 40 eine flach niedergedrückte centrale Scheibe; ähnlich, aber zwischen den Staubblättern in vier stumpfe Lappen verlängert, ist er in den männlichen Blüten von Tetrameles. Die Narben der kurzen, getrennten Griffel sind von ähnlicher Form, wie bei Tetrameles, aber noch mehr verlängert, und schließlich grenzt auch das Verbreitungsgebiet von Toricellia (Mittel- und Osthimalaja und Südchina) ziemlich nahe an das der Tetrameleen (Vorderindien, Ceylon,

Indonesien und Philippinen).

Bei dieser großen Übereinstimmung könnte man versucht sein, Toricellia von den Cornaceen in die Saxifragaceen - Sippe der Tetrameleen zu versetzen; indessen nähert sie sich doch in einer Reihe anderer Eigenschaften mehr den Cornaceen, als den Tetrameleen. So tragen die weiblichen Blütenstielchen zwei kleine Bracteolen, wie bei Nyssa, Garrya- und Alangium - Arten, den Alangieen-Gattungen Polyosma und Lissocarpa, sowie bei Curtisia, Melanophylla, Aucuba, Mastixia und Viburnum, denn auch letztere Gattung gehört, wie wir sehen werden, zu den Cornaceen. Der Stiel der weiblichen Blüte ist nach Harms gegliedert, wie bei Aucuba, Griselinia und der zwitterblütigen Gattung Alangium. Der Funiculus der Samenknospen ist nach Baillon, Hist. pl. VII S. 72 und 82 zu einem Obturator verdickt, wie das nach Baillon a. a. O. Fig. 53, 55, 59 und S. 81—83 auch bei *Helwingia*, *Aucuba*. Griselinia und Garrya der Fall ist, nach Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 8 Fig. 80E auch bei Alangium, nicht aber bei Cornus, Corokia. Curtisia, Mastixia und Davidia. Im Gegensatz zu den Tetra-meleen sind bei Toricellia und den meisten übrigen Cornaceen die Samenknospen in jedem Fach des Fruchtknotens einzeln und hängend. Während ferner der oxalsaure Kalk bei Octomeles in Form von kleinen prismatischen oder nadelförmigen Krystallen auftritt, wird er bei Toricellia, wie bei den Cornaceen-Gattungen Garrya, Melanophylla, Kaliphora, Aucuba und Sambucus (!) in Form von Krystallsand abgeschieden. In dieser Form findet er sich allerdings auch in der Escallonieen-Gattung Abrophyllum; da diese jedoch auch durch das Vorkommen von Secretzellreihen und andere anatomische Eigentümlichkeiten ganz erheblich von den Saxifragaceen abweicht, so ist es mir in Ermangelung von Untersuchungsmaterial höchst zweifelhaft, ob sie überhaupt zu den Saxifragaceen gehört. Über die Abscheidungsweise des oxalsauren Kalkes bei Toricellia und Griselinia finden sich übrigens schon in der Arbeit von Sertorius<sup>2</sup>) Widersprüche, die wohl einem ge-

<sup>1)</sup> Als eine solche Ausnahme wurde oben auf S. 105 Argophyllum Grunowii Zahlbr, erwähnt.
2) Sertorius, A., Beiträge zur Kenntnis der Anatomie der Cornaceae. (Bull, herb. Boiss. I [1893] S. 469—639.)

wissen Gleichklang und einer Verwechselung der beiden Namen ihre Entstehung verdanken und zum Teil auch in Solereder's Syst. Anat. d. Dic. (1899) und in Wangerin's Dissertation über die Cornaceen (1906) Eingang gefunden haben. Nach dem speciellen Teil der Sertorius'schen Arbeit hat Toricellia Krystallsand, Griselinia jedoch stets nur Drusen. Demnach ist bei Solereder S. 490 Abs. 2 Zeile 23 Toricellia zu streichen.

Unrichtig ist auch Wangerin's Angabe auf S. 4 (im Sondersbehauste S. 10). Fischlag bitte (bei Cornace) die Samentagenen

abdruck S. 10), Eichler hätte (bei *Cornus*) die Samenknospen fälschlich als apotrop bezeichnet, wogegen Baillon und Harms (bei Cornus, Toricellia usw.) sie richtig als epitrop geschildert hätten. Der letztere Ausdruck ist von Baillon und Harms überhaupt nicht gebraucht worden und ihre Darstellung befindet sich mit der von Eichler vollkommen im Einklang. Daß Wangerin über die Bedeutung der Ausdrücke apotrop und epitrop so falsch unterrichtet ist, ist um so unverständlicher, als Eichler seine durchaus richtige Angabe "hängend, ana- und apotrop" noch ausdrücklich erklärt durch den Zusatz "also mit der Rhaphe dem Carpellrücken, mit der Micropyle dessen Sutur zugewendet". Da auch in Bezug auf die Abgrenzung und Verwandtschaft der Cornaceen Wangefin's Arbeit durchaus keine annehmbaren Neuigkeiten bringt, sondern vielmehr zum Teil zu geradezu ungeheuerlichen, zum mindesten bei dem heutigen Stande der Systematik absurd erscheinenden Ergebnissen gelangt, so z. B. in Bezug auf die Annäherung der Nysseen und Davidieen an die Combustagen der Algebriegen an die Phironhomesen und Combretaceen, der Alangieen an die Rhizophoraceen und zumal bezüglich der angeblichen Verwandtschaft von Garrya mit den Salicaceen, so berührt seine dictatorische, mit Ausdrücken, wie "unbedingt, unverkennbar, zweifellos, absolut, klarerweise" usw. geradezu gespickte, zum Teil sogar subjectiv polemische Dar-stellungsweise höchst eigenartig, und man fragt sich, woher er die Berechtigung dazu herleiten will, dem schlechten Beispiel seines Lehrers Mez zu folgen und auch das Botanische Centralblatt, das doch seinem ganzen Character nach lediglich ein Referier-Organ sein will, zu abfälligen, tendenziösen, an das Gehässige grenzenden Äußerungen gegen ältere Fachgenossen zu mißbrauchen, denen doch wohl auf Grund ihrer langjährigen Studien an der lebendigen Tropenflora Erfahrung und Urteil nicht ganz abgesprochen werden kann. 1) Das Verhalten dieser beiden Herren ist um so un-

<sup>1)</sup> Siehe Mez im Bot. Centralbl. XCV (1904) S. 132, 196—197; XCIX (1905) S. 202; Wangerin ebendort CII (1906) S. 395—397, 399 und besonders S. 420, wo die Tatsachen in unverfrorener Weise dadurch entstellt werden, daß in Bezug auf die angeblich "begründete Ablehnung" meiner "Speculationen" statt "von seiten der Bekenner des Engler'schen Systems" schlankweg gesagt wird "fast überall". Das Unrichtige dieser Darstellung ergibt sich ohne weiteres aus der Zusammenstellung günstiger Beurteilungen in meinem "Provisional scheme" (Juli 1905) S. 153 und auf S. 5 Anm. 2 meiner "Neuen Schlaglichter" (Juli 1905), die gegenwärtig noch durch eine ganze Anzahl zustimmender Äußerungen ergänzt werden könnte. Zu welch blindem Eifer sich auch Gilg bei der Verteidigung localer Interessen in seiner Streitschrift gegen mein System hat hinreißen lassen, das tritt in seinen crassen Gegensätzen und Widersprüchen besonders deutlich hervor in Wangerin's kurzem Auszug, wo zunächst a. a. O. S. 396 nach Gilg citiert wird, "daß Borbás eine Verwandtschaft zwischen den Gentianaceae und Caryophyllaceae nur

verständlicher, als mein kurzer Aufenthalt in Halle im Juli 1905 ihnen doch höchst gelegen kam, mich um meine Ansicht über die systematische Stellung der Alangieen, Nysseen, Davidieen und Garryeen zu befragen, Wangerin es aber trotzdem nicht für nötig gehalten hat, den geistigen Urheber der in seiner Dissertation angestellten Vergleiche zwischen Alangieen und Styracaceen (ich hatte besonders Halesia im Auge und hielt damals die Cornaceen und Styracaceen für eng verschwisterte Abkömmlinge der Philadelpheen), sowie Davidia und Hura zu nennen. Mit einer so schwierigen Aufgabe, wie es die Ermittelung der Verwandtschaftsverhältnisse der Cornaceen ist, hätte ein Anfänger in seiner Erstlingsarbeit überhaupt nicht betraut werden dürfen. Sie kann nur gelöst werden durch eingehende Mitberücksichtigung der mit den Cornaceen verwandten, in den bisherigen, noch nicht phylogenetischen, sondern lediglich classificierenden Systemen aber noch weit zerstreuten Pflanzenfamilien, so namentlich der Saxifragaceen und der von ihnen abstammenden Caprifoliaceen (Sambucus, Adoxa

und Viburnum).

Kehren wir nun nach dieser Abschweifung zurück zu Toricellia, so kann es wohl bei ihren zahlreichen augenfälligen Übereinstimmungen mit den Cornaceen keinem Zweifel unterliegen, daß sie zu dieser Familie gehört. Andererseits hat es aber bei den oben hervorgehobenen besonders äußerlichen Übereinstimmungen mit den Tetrameleen den Anschein, als ob Toricellia auch zu den letzteren in einem wirklichen Verwandtschaftsverhältnis stände und also ein Verbindungsglied zwischen den Cornaceen und den Tetrameleen bezüglich Brexieen darstelle. Zu Gunsten dieser Ansicht ließe sich noch anführen, daß die Staubfäden der männlichen Blüten von Tetrameles in ganz ähnlicher Weise den Buchten eines gelappten Discus eingefügt sind, wie bei Helwingia, Aucuba und Griselinia, bei denen allerdings die Buchten und Lappen nur eben angedeutet sind (vergl. Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 8 Fig. 82 B, 85 B und 86 B). Bei genauerer Prüfung wird man jedoch gewahr, daß Toricellia in einer Reihe von Eigenschaften des äußeren und inneren Baues von den Tetrameleen doch wieder ganz erheblich abweicht, und da sie mit Cornus ganz sicher zu einer und derselben natürlichen, monophyletischen Familie gehört, diese Gattung aber durch die Stellung, Form und Nervatur der Blätter, die in Trugdolden stehenden vorblattlosen Blüten, ihren gerippten Hydrangeen- und Halesia-Kelch, die spitz

auf Grund einiger beobachteter habitueller Analogien willkürlich construiert hat", und das eben Gesagte schon wenige Zeilen später, aller Logik spottend, wieder vollständig in Abrede gestellt wird durch Wiedergabe von Gilg's Erklärung, "daß Borbás in sehr eingehender Weise sämtliche oder fast sämtliche Organe der Arten der von ihm für verwandt gehaltenen Familien vergleicht, was bei Hallier fast niemals der Fall ist". Inzwischen hat übrigens diese subjective Art von Polemik bereits durch H. Winkler in Just, Jahresb. XXXIII, 2 (1907) S. 316—317 eine gebührende Abfertigung erfahren. Als Beispiel dafür, wie sehr es Mez an der zur objectiven Beurteilung von Fachgenossen nötigen Selbstbeherrschung gebricht, verweise ich schließlich noch auf den alles gewohnte Maß überschreitenden Ton, den er in seinem Referat über G. Senn's Alpenflora (Bot. Centr. CIV, 1907, S. 236—237) anzuschlagen beliebt.

ei- oder kegelförmigen Blütenknospen, die langen, meist weißen Kronblätter (vergl. Deutzia), den fleischigen, ringförmigen Hydrangeen-Discus, den säulenförmigen, ungeteilten Griffel und endlich durch die, wie bei Deinanthe und Deutzia, armig verzweigten, wie bei den Philadelpheen und Hydrangeen buckelig-warzigen, mit kohlensaurem Kalk incrustierten Haare ganz unzweideutige Beziehungen zu den Philadelpheen aufweist, die sich auch gleich den Hydrangeen und den meisten Cornaceen durch enge, viereckige Gefäße auszeichnen, so muß man die Cornaceen neben den Caprifoliaceen, Rubiaceen usw. von Philadelpheen ableiten, und die Ähnlichkeiten der Gattung Toricellia mit den Tetrameleen müssen als convergente Analogieen, nicht als Ausdruck engerer Verwandtschaft angesehen werden.

Zu den oben hervorgehobenen Abweichungen der Tetrameleen von Toricellia kommt nämlich als wichtiges exomorphes Merkmal noch hinzu, daß die Fruchtblätter bei ersteren weit weniger verwachsen sind, als bei Toricellia, nach oben zu allmählich auseinander spreizen und dadurch einen tiefen Trichter zwischen sich lassen, während bei Toricellia und den übrigen Cornaceen der Fruchtknoten stets oben gerade abgestutzt oder allmählich kegelförmig in den Griffel verjüngt oder auch von einem dicken, ring- oder polsterförmigen Discus gekrönt ist. Doch auch die oben erwähnte Abweichung im anatomischen Bau kann noch durch eine Reihe weiterer anatomischer Unterscheidungsmerkmale ergänzt werden. Gleich den meisten Cornaceen hat Toricellia einfache einzellige Haare, Octomeles hingegen vielzellige Schuppenhaare; Toricellia eine zumal in ihren äußeren Partieen collenchymatisch ausgebildete primäre Rinde, wovon Solereder für Öctomeles nichts erwähnt, wohl aber auf S. 360 in Bezug auf die holzigen Saxifragaceen; Toricellia isolierte primäre Bastfaserbündel, Octomeles hingegen einen gemischten und continuierlichen Sclerenchymring; Toricellia zum Teil leiterförmig, Octomeles hingegen nur noch einfach durchbrochene Gefäßquerwände.

Mit Toricellia in Tracht, Blattform, Blütenstand, Bracteolen, anatomischen Verhältnissen usw. hochgradig übereinstimmend, gehört auch Alangium, wie schon R. Brown und Bennett nachgewiesen haben¹), zu den Cornaceen und wurde durch Wangerin, wie kurz zuvor auch von mir, mit Unrecht aus der Familie ausgewiesen. Daß Alangium mit manchen Cornaceen durch seine gegliederten, zuweilen mit zwei Bracteolen versehenen Blütenstiele und das Vorkommen eines Obturators übereinstimmt, wurde bereits erwähnt. Der Längsschnitt durch den Fruchtknoten von Alangium Fuberi (Hook., Ic. Taf. 1774) gleicht, abgesehen von der wechselnden Ausbildung des Discus, ganz dem von Nyssa. Melanophylla und Aucuba. Die klappigen Kronblätter von Alangium costatum King (Ic. Bogor. Taf. 179 Fig. 4 und 5) haben an der Spitze ein ähnliches einwärts gekrümmtes Anhängsel, wie die von Mastixia arborea (Wight, Ic. Taf. 956 Fig. 2 und 3) und (nach Harms) die von Toricellia tiliifolia, aber freilich auch

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Siehe Bennett, Pl. jav. rar. (1838) S. 194—195.

diejenigen vieler Olacaceen (auch Icacineen und Rhaptopetaleen, mancher Ampelidaceen (vergl. z. B. Wight, Ic. Taf. 965 und 1154. Rutaceen. Simarubaceen und Terebinthaceen (nach Fl. bras. XII. 2). Von den übrigen Cornaceen weichen Alangium und Toricellia nach Solereder, Syst. Anat. S. 487—493 ab durch große Gefäße und das Vorkommen einfacher Gefäßdurchbrechungen, Alangium. Toricellia und Helwingia durch nur einfach getüpfeltes Holzprosenchym, Alangium, Toricellia, Nyssa und Camptotheca durch das Vorkommen von Drüsenhaaren.

Auf die hochgradige Übereinstimmung von Alangium und Polyosma haben bereits Blume und Wangerin aufmerksam gemacht, und in DC.'s Prodr. IV (1830) S. 275 findet sich letztere Gattung unter den Cornaceen. Ohne Zweifel reiht sich Polyosma, zumal wegen seiner gegenständigen Blätter, basifixen Antheren und einsamigen Steinfrucht weit besser bei den Cornaceen ein. als bei den Brexieen oder den Escallonieen, und durch die Ableitung der ersteren von den Philadelpheen wird die trotz der unzweideutigen Cornaceen-Charactere von Polyosma noch beträchtliche Zahl seiner Samenknospen ohne weiteres verständlich. Zumal die gerippte, spitz birnförmige oder kurz spindelförmige Frucht von *Polyosma Cunninghamii* Benn., Pl. jav. rar. Taf. 40 Fig. 8) gleicht auffallend derjenigen von Alangium begoniifolium: auch ist der Keimling hier in eine Höhlung des Endosperms eingebettet, wie das nach Sertorius a. a. O. S. 560 und 561 auch bei Alangium hexapetalum und begoniifolium der Fall ist, aber auch sonst bei den Verwandten der Saxifragaceen weit verbreitet ist, so z. B. bei den Pittosporaceen, Olacaceen auch Rhaptopetaleen) und Strychnos. Auch Polyosma gehört offenbar zu den Zwischengliedern zwischen Philadelpheen und Cornaceen. und außer zu Alangium zeigt es auch noch deutliche Beziehungen zu anderen Gliedern der letzteren Familie. So nähert es sich durch die gezähnten Blätter, die Form des Blütenstandes, die Bracteolen und die zurückgebogenen Blumenblätter der Gattung Melanophylla (vergl. z. B. Polyosma Hookeri Stapf in Hook., Ic. Taf. 2296 Fig. 1 und 2, und Melanophylla crenata ebenda Taf. 2499, im Blütenstande allerdings auch der Brexieen-Gattung Dedea. Auch bei dieser, sowie bei Quintinia und Escallonia sind ja die Blumenblätter stark zurückgebogen. Verlängert, wenngleich nicht so stark, wie bei Alangium und Polyosma, sind die Antheren auch bei Griselinia, Melanophylla und zumal Kaliphora Hook., Ic. Taf. 1023). Die Blätter von Polyosma brachystachys Schlechter werden beim Trocknen schwarzblau, wie bei Garrya-Arten und anderen Cornaceen, die von P. podophyllum Schlechter mehr braunschwarz, wie etwa bei Aucuba, eine Eigenschaft, der ja Melanophylla sogar ihren Namen verdankt. In der Jugend sind sie bei P. ilicifolium (Benn., Pl. jav. rar. Taf. 40) genau in derselben Weise indupliciert und fiederfaltig, wie bei Melanophylla (Hook., Ic. Taf. 2499), Aucuba, Alangium begoniifolium und Viburnum Lantana. Auch das Verbreitungsgebiet von Polyosma deckt sich zum Teil mit dem von Alangium, und die Gattung kann daher wohl trotz einiger anatomischer Abweichungen gut von den Escallonieen zu den Cornaceen versetzt werden.

Durch ihre wechselständigen Blätter, die Form des Blütenstandes, den unterständigen, von zwei Bracteolen gestützten, gerippten, mehrfächerigen Fruchtknoten, die langen, verwachsenen, in der Knospe gedrehten Blumenblätter, die der Blumenkrone getrennt eingefügten diplocyclischen Staubblätter mit langen Antheren, den ungeteilten säulenförmigen Griffel, den wie bei Polyosma Hookeri und ilicifolium turbinaten Fruchtkelch mit hervorragendem Griffelrest, die ein- bis zweisamige Steinfrucht und den in eine Höhlung eingebetteten Keimling schließt sich auch die bisher aus Verlegenheit um einen besseren Platz bei den Styracaceen untergebrachte Lissocarpa Benthami Gürke (Hook., Ic. Taf. 2413) aufs engste an die Alangieen. Die Antheren sind bei ihr, wie bei Kaliphora, mit einem aufgesetzten Spitzchen ver-Pflanzengeographisch kommt sie als Bewohnerin Südamerika's dem westlich bis nach Kamerun vordringenden Alangium begoniifolium am nächsten.

Durch Miers und Baillon ist auch **Diclidanthera** bereits von den *Styracaceen* entfernt worden, und nur aus Unvermögen, ihr einen besseren Platz anzuweisen, hat Gürke sie in Engl. Pr., Nat. Pfl. IV, 1 S. 175 noch in dieser Familie geduldet. Ihre nächsten Verwandten sind aber offenbar unter den von *Ebenalen* oder *Gordonieen* abstammenden *Santalalen* die *Olacaceen*, besonders

die Rhaptopetaleen-Gattung Brachynema.

Apotrop, wie bei den meisten Cornaceen, aber an Parietalplacenten, wie bei Polyosma und nach Wangerin a. a. O. S. 83 auch bei Alangium - Arten, hängen die Samenknospen im ungefächerten Fruchtknoten von Garrya. Da sie außerdem mit einer Anzahl anerkannter Cornaceen durch den Besitz von Krystallsand, Bracteolen und die Verdickung des Funiculus zu einem Obturator übereinstimmt, so ist sie offenbar mit Unrecht durch Wangerin aus der Familie ausgewiesen worden.

Durch epitrope Samenknospen, zweigeschlechtige Blüten, die Ausscheidungsweise des oxalsauren Kalkes und die geographische Verbreitung weicht zwar **Curtisia** von *Garrya* erheblich ab, doch im Habitus, der Form des Blütenstandes und der Bracteen, sowie in ihrem gelblichen, filzigen, aus Haaren von beträchtlicher Länge zusammengesetzten Haarkleide stimmt sie so sehr mit manchen *Garrya*-Arten überein, daß man sie wohl als eine noch zwitterblütige *Garryeen*-Gattung aufzufassen hat.

Eine ganz ähnliche Tracht, ähnliche Behaarung, ähnliche Blütenknäuel, wie *Curtisia*, hat auch die gleich ihr südafrikanische Gattung **Grubbia**, die sich von den *Santalaceen*, neben die sie bisher gestellt wurde, schon durch ihre nach van Tieghem mit einem Integument versehenen Samenknospen unterscheidet und

ohne Zweifel gleichfalls zu den Garryeen gehört.

Unter den **Cornoideen** von Harms stimmen *Toricellia*, *Melanophylla*, *Aucuba* und *Kaliphora* schon durch den Besitz von Krystallsand gut miteinander überein, alle auch durch sitzende oder kurz gestielte Narben. Mit Ausnahme von *Melanophylla* haben auch alle diöcische oder wenigstens eingeschlechtige Blüten. Trotz des Fehlens von Kalkoxalat bei *Helwingia* und des Vorhandenseins von Drusen bei *Griselinia* schließen sich aber auch diese beiden

diöcischen Gattungen noch gut an die ersteren vier an. Auf die Ähnlichkeit ihrer männlichen Blüten mit denen von Aucuba wurde bereits oben auf S. 123 hingewiesen. In auffälliger Weise gleichen ferner die kleinen Zähne des Fruchtkelches und die nach außen gebogenen Narben von Griselinia littoralis (Raoul, Choix pl. Nouv.-Zél. Taf. 19) denen von Kaliphora madagascariensis

(Hook., Ic. Taf. 1023).

Dagegen weicht Corokia von den genannten sechs Gattungen ab durch ihren langen Griffel, von den meisten auch durch ihre Zwitterblüten, vor allem aber dadurch, daß ihre Kronblätter ganz dieselbe gefranste Ligula besitzen, wie die der Saxifragaceen-Gattung Argophyllum. An letztere schließt sie sich auch durch den seidenglänzenden, aus zweiarmigen, mehrzelligen Haaren gebildeten Filz der Blattunterseite, sowie durch die nach Raoul, Choix des pl. (1846) Taf. 20 Fig. 5 wie bei Argophyllum nitidum (Labill., Sert. austrocal. Taf. 40 Fig. 5 und 6) um die bleibenden Kronblätter und den bleibenden Griffel herum zusammengeschlagenen Kelchlappen und den zerstreut behaarten Fruchtknoten. Da ferner beide Gattungen Bewohner des südlichen Oceaniens sind, wo die Cornaceen einzig und allein durch zwei Griselinia-Arten und das neucaledonische Alangium Bussyanum Harms vertreten sind, so ist Corokia offenbar nichts anderes, als ein cornaceen-artig reduciertes Argophyllum. Nach Solereder zeichnen sich beide Gattungen vor den meisten Saxifragaceen und Cornaceen durch das Fehlen des oxalsauren Kalkes aus. Die Samenknospen sind nach Harms bei Corokia apotrop, bei Argophyllum Grunowii jedoch nach Zahlbruckner in den Ann. k. k. nat. Hofm. Wien III (1888) Taf. 12 Fig. b deutlich epitrop.

Der ostaustralischen Gattung Cuttsia fehlen zwar die Kronblattligulae der mit einer Art gleichfalls nach Australien herübergreifenden Gattung Argophyllum. In der Form und Bezahnung des Blattes, dem scheindoldigen Blütenstande und den gelblichen Blüten aber kommt sie Argophyllum so nahe, daß man wohl beide mit Corokia zu einer Sippe der Argophylleen vereinigen kann. Durch die Scheindolden ist sie gut von den Brexieen und Escallonieen unterschieden und mehr den Philadelpheen und Hydrangeen genähert, während die gelbliche Blütenfarbe auch an die Gattung Cornus (C. mas) erinnert. In Ermangelung von Untersuchungsmaterial enthalte ich mich einer Entscheidung darüber, ob die kleine Gruppe neben die Philadelpheen zu den Saxifragaceen zu stellen

ist oder schon den Cornaceen angereiht werden kann.

Nicht einmal die Gattung Cornus, die der Sippe der Cornoideen den Namen gegeben hat, kann als nahe Verwandte der ge-nannten sechs Gattungen angesehen werden. Von allen mit Ausnahme von Griselinia unterscheidet sie sich durch das Vorkommen von Krystalldrusen, von allen durch ihre dolden-, scheindoldenoder köpfchenartigen Blütenstände, den dick ringförmigen Discus, den langen, ungeteilten Griffel, von allen, mit Ausnahme von Aucuba, durch die meist decussierte Blattstellung, von allen, mit Ausnahme von Melanophylla, durch meist zwitterige Blüten, von den meisten auch durch das Fehlen von Bracteolen, den ungegliederten Pedicellus, das Fehlen des Obturators, von allen endlich durch den Besitz von zweiarmigen Haaren, die nicht, wie bei Argophyllum und Corokia, mehrzellig sind, sondern, wie bei Mastixia, einzellig. Als besonders characteristisch für diese Haare wurde bereits hervorgehoben, daß ihre Wand mit kohlensaurem Kalk incrustiert ist, was noch bei keiner anderen Cornacee sicher festgestellt wurde, denn die auf Corokia bezügliche Angabe von A. Weiß konnte durch Sertorius nicht bestätigt werden. Diese zahlreichen Abweichungen scheinen mir bedeutsam genug, um Cornus zum Vertreter einer besonderen Sippe zu erheben und die Gattungen Melanophylla. Aucuba, Kaliphora. Griselinia, Toricellia und Helwingia als Helwingieen von den Corneen abzutrennen.

Als ich im Juli 1905 durch Mez und Wangerin unter Vorlegung von Material vor die Frage gestellt wurde, Davidia sozusagen aus dem Stegreif einen Platz im System anzuweisen, da stach mir die große Ähnlichkeit ihrer Blätter und Blütenstände mit denen von Hura crepitans, die ich ein Jahr zuvor im botanischen Garten zu Peradeniya gesammelt hatte, sofort in die Augen. Inzwischen bin ich aber, gleich Wangerin, zu der Überzeugung gelangt, daß Davidia zu den Euphorbiaceen in keinerlei verwandtschaftlicher Beziehung steht. Wegen ihrer denen von Cercidiphyllum ähnlichen Kurztriebe und herzförmigen Blätter, der an Liquidambar erinnernden Bracteen und Blütenköpfchen, der vollständig fehlgeschlagenen Blütenhülle, des unterständigen Fruchtknotens, der epitropen, wie bei den Hamamelidoideen im Fache einzeln hängenden Samenknospen, der an Daphniphyllum erinnernden Steinfrucht und des langen, in reichlichem Nährgewebe eingebetteten Keimlings mit länglichen Keimblättern (vergl. Hook., Ic. Taf. 1961) könnte man auch an Beziehungen zu den Altingieen oder überhaupt den Hamamelidaceen denken. Die Form der Antheren ist aber durchaus nicht hamamelidaceen-artig, und die Steinfrucht ist nach dem von E. H. Wilson in Westchina gesammelten Exemplar no 3702 eine ellipsoïdische, kahle, vom ringförmigen Kelch gekrönte echte Cornaceen-Frucht, derjenigen von Alangium costatum King (Icones Bogor, Taf. 179 Fig. 15) und Aucuba äußerst ähnlich, doch auch denen von Nyssa capitata und Camptotheca (Wilson no. 3700) einigermaßen vergleichbar.

Die Blätter von Davidia involuerata Baill. (Wilson no. 3702, aber nicht no. 642 aus Hupeh, die möglicherweise eine zweite Art darstellt) sind unterseits zumal in der Jugend filzig grau behaart, wie bei Cornus-Arten, die von Wilson no. 642 unterseits blaugrau, wie bei anderen Cornus-Arten. Die Blattzähne laufen in feine schwielige Spitzen aus, wie bei Helwingia, Nyssa capitata und Curtisia. Die beiden großen weißen Hüllblätter sind den vieren von Cornus mas, officinalis, suecica, florida, Kousa und der Hydrangee Deinanthe bifida (Hook., Ic. Taf. 1884) mehr oder weniger vergleichbar, die Blütenköpfe denen von Nyssa, Camptotheca, Cornus-Arten und anderen Verwandten der Saxifragaceen, so namentlich gewisser Araliaceen, Rubiaceen und Cunoniaceen. Die Steinfrucht enthält einen einzigen, aber gefächerten Steinkern, gleich Cornus und Nyssa, auch längs gefurcht, wie bei Nyssa. Zumal aber der anatomische Bau von Blatt und Achse ist fast

ganz der nämliche, wie der von Cornus, und Sertorius's Angaben über Davidia auf S. 634—635 seiner Dissertation: "Blatt dünn; Cuticula schwach gestreift; Palissadengewebe einschichtig; Schwammgewebe mit Krystallen; 1) Haare mit Buckeln; primäre Rinde collenchymatisch und mit Sclerenchymzellen; weißwandige Hartbastgruppen mit Sclerenchymzellen; Weichbast collenchymatisch; Holz locker gebaut; Prosenchym nur hofgetüpfelt; Gefäße (meist) isoliert und mit etwas viereckigem Querschnitt; Gefäßdurchbrechung leiterförmig und reichspangig; Mark vorwiegend aus weitlichtigen, dünnwandigen Zellen zusammengesetzt, in der Nähe des Primärholzes aber mit kleinen, dickwandigen Zellen, auch sonst mit vereinzelten sclerosierten Zellen; corrodierte Drusentrümmer in der Rinde", das alles trifft nach Sertorius a. a. O. S. 647—649 auch für Cornus zu. Demnach muß, als Verwandte von Nyssa, Camptotheca und Cornus, auch Davidia in der Familie belassen werden und wurde durch Wangerin durchaus mit Unrecht aus derselben entfernt.

Die im vorhergehenden noch keiner gesonderten Besprechung gewürdigte Gattung Mastixia hat mancherlei mit den Olacaceen (incl. Icacinaceen und Rhaptopetaleen) gemein, so namentlich die klappigen, innen gekielten Kronblätter, die gespaltenen Kronblattanhängsel, die an Villaresia erinnernde Längsfurche des Steinkernes, die Form und Lage des winzigen Embryo's (langes Stämmchen und kleine, spitz eiförmige Keimblätter). Sie wurde daher auch schon von Wight in den Icones III, 3 S. 4 Taf. 956 im Anschluß an Gomphandra und Stemonurus zu den Olacaceen gestellt und nach Baillon, Hist. pl. VII S. 255 Anm. 5 hat Decaisne sie "inepte" für eine Opiliee gehalten. In Blume's Mus. Lugd.-Bat. I, 17 (Sept. 1850) S. 257 findet sich Mastixia unter den Nyssaceen, bei Baillon a. a. O. S. 168 und 255 als vermeintliche Verwandte von Arthrophyllum unter den Araliaceen, doch schon A. P. DC. rechnet sie im Prodr. IV (1830) S. 275 zu den Cornaceen.

Von den übrigen Cornaceen unterscheidet sich Mastixia nach Solereder, Syst. Anat. d. Dicot. (1899) S. 488—494 ganz erheblich durch das Vorkommen secundärer Bastfasergruppen, markständiger Secretgänge in Zweigen und Blattnerven, rindenständiger Gefäßbündel, die nicht collenchymatische primäre Rinde, in untergeordneten Merkmalen ferner durch das Auftreten eines vollständigen Sclerenchymrohres in den größeren Nerven und die auffallend in radiärer Richtung gestreckten Bastfaserbündel des Pericycels. Das letztere Verhältnis erinnert jedoch einigermaßen an Toricellia, wo die Bündel nach Sertorius S. 635 auf dem Querschnitt halbkreisförmig nach außen ausgebogen sind.

Die Micropyle der Samenknospe soll nach Baillon, Hist. pl. VII S. 255 nach oben und außen gerichtet sein und die Rhaphe nach Harms ventral, wonach also die Samenknospe epitrop wäre, wie bei Davidia, Curtisia und nach van Tieghem auch bei Grubbia (,,hyponast"). Indessen weist Wangerin ganz richtig auf die Schwierigkeit hin, dies im einfächerigen Fruchtknoten an

<sup>1)</sup> Bei Cornus Drusen.

Herbarmaterial genau festzustellen, und betrachtet daher diese Frage noch nicht als definitiv gelöst. Für die Ermittelung der systematischen Stellung der Gattung kann also die Richtung der

Samenknospe noch nicht mit herangezogen werden.

Dagegen sind einige der hervorgehobenen anatomischen Abweichungen vom Cornaceen-Typus einer Versetzung zu den Olacaceen nicht ungünstig. Rindenständige Gefäßbündel und secundärer Hartbast finden sich nämlich auch bei der Olacaceen-Gattung Scytopetalum, und bei manchen Olacaceen sind nach Solereder a. a. O. S. 229 die Gefäßbündel sogar in den kleineren

Blattnerven von einem Sclerenchymrohr umschlossen.

Trotz dieser augenfälligen Übereinstimmung bin ich doch wieder davon abgekommen, Mastixia zu den erweiterten Olacaceen zu stellen. Denn gerade von den Icacineen im engeren Sinne, bei denen Mastixia wegen der an Villaresia erinnernden Längsfurche des Endocarps noch am ersten Anschluß finden könnte, unterscheidet sie sich durch den unterständigen, einblättrigen Fruchtknoten mit einer einzigen Samenknospe. Auch bei den Rhaptopetaleen, Phytocreneen und Olaceen aber, bei denen der Fruchtknoten zuweilen mehr oder weniger in die Blütenachse eingesenkt ist, läßt sich kein rechter Anschluß finden. Dagegen läßt sich die Zugehörigkeit von Mastixia zu den Cornaceen mit untrüglicher Sicherheit erweisen, wenn wir auch die Caprifoliaceen

noch mit in die Betrachtung hineinziehen.

Unter letzteren weichen nämlich die Gattungen Viburnum, Sambucus und Adoxa ganz erheblich ab durch die Tracht, die Form und Aderung des Blattes, ihre scheindoldigen Blütenstände, den kurzen Griffel, die Form der Pollenkörner (nach H. Fischer a. a. O. S. 47 und 25) und im anatomischen Bau, von allen bis. auf Triosteum auch durch ihre Steinfrüchte. Ich habe sie daher schon 1902 auf S. 12 meiner Abhandlung über die Morphogenie und Phylogenie der Cormophyten von den Caprifoliaceen zu den Umbellistoren gebracht und bin seitdem zu der Überzeugung gelangt, daß alle drei Gattungen zu den Cornaceen gehören, zu denen sie und mit ihnen die Caprifoliaceen ja auch schon längst in Beziehung gebracht worden sind. Daß alle drei Gattungen gamopetal sind, darf für diese Versetzung zu den choripetalen Cornaceen kein Hindernis bilden, denn auch die Alangieen-Gattungen Alangium und Lissocarpa, ja sogar die Saxifragaceen-Gattung Argophyllum sind schon deutlich gamopetal.

Sehr richtig hebt daher Baillon in der Hist. pl. VII S. 74 hervor, daß schon Jussieu durch Unterbringung von Cornus bei den Caprifoliaceen einen vorurteilslosen Beweis für die Unhaltbarkeit der absoluten Trennung von Polypetalen und Gamopetalen geliefert hat. Angesichts solcher Tatsachen muß die Kühnheit anerkannt werden, mit welcher Gilg im Gegensatz zu Engler's eigenem, schon oben auf S. 102 hervorgehobenen Eingeständnis, daß seine Reihen und seine Unterklasse der Sympetalen nur polyphyletische Entwickelungs-Etappen darstellen, noch neuerdings auf dem Wiener Congreß in seiner gegen mich gerichteten Apologie des Engler'schen Systems die Fiction aufrecht zu erhalten sucht, alle hinreichend orientierten Forscher, auch Engler, hielten an

der Einteilung in Choripetalen und Sympetalen fest nicht lediglich wegen der Sympetalie der letzteren, sondern wegen des übereinstimmenden Baues in den gesamten Blütenverhältnissen. 1) Worin diese Übereinstimmung des Blütenbaues z. B. bei *Ebenalen* einerseits, Campanulaten andererseits besteht, darüber wird es Gilg schwer fallen, eine befriedigende Auskunft zu geben. Er wird sich hier nicht einmal stützen können auf solche auch bei den Choripetalen, z. B. den Celastralen, weit verbreitete Merkmale, wie Haplostemonie und unitegmische Samenknospen, die ihm hinreichend erscheinen, die engsten Beziehungen der Gentianaceen zu den Oleaceen, also reducierten, mit den Bignoniaceen verschwisterten Cheloneen, zu decretieren (Gilg a. a. O. S. 83).

Die Sympetalen sind eine künstliche, unnatürliche, dem heutigen Stande der botanischen Systematik nicht mehr entsprechende Pflanzengruppe; das ist eine Erkenntnis, gegen die aller tendenziöse Widerstand der Engler'schen Schule nichts auf die Dauer auszurichten vermag. Sie sind bereits vor sechs Jahren in meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen in ihre Bestandteile aufgelöst worden, und wenn ich nun auch neuerdings zu der Überzeugung gelangt bin, daß sich der weitaus größte Teil derselben von Luxemburgieen ableiten läßt, so wird sich doch mit untrüglicher Sicherheit der Nachweis erbringen lassen, daß sie keine natürliche, also monophyletische Gruppe sind, sondern vielmehr polyphyletisch aus dieser Sippe der *Ochnaceen*, ja zum Teil sogar nur durch Vermittelung von anderen Descendenten dieser Familie, ihre Entstehung genommen haben.

Es lassen sich nämlich die unitegmischen Bicornes (excl. Lennoaceen) durch die mit Rhaphiden ausgestattete Clethraceen-Sippe<sup>2</sup>) der Sauraujeen (Actinidia, Saurauja und Clematoclethra)

<sup>1)</sup> E. Gilg in Engl., Jahrb. XXXVI, 4 (1905) Beibl. 81 S. 82.

2) Als dritte Sippe gehören in diese Familie die Roriduleen, von denen Byblis durch H. Lang irrtümlich zu den Lentibularieen versetzt worden ist. Gerade diese durchaus unrichtige Versetzung ist meines Wissens die einzige nicht von Engler selbst herrührende wesentliche Systemveränderung unter den Dicotyledonen, die er in seinem Syllabus berücksichtigt und trotz der längst durch mich erfolgten, von Diels in Engler's Pflanzenreich Heft 26 (1906) S. 51 anerkannten Berichtigung noch bis in die 5. Auflage (1907) S. 200 aufrecht erhalten hat. Ganz richtig gibt übrigens auch Diels die Tatsachen nicht wieder, wenn er a. a. O. behauptet, ich hätte 1903 in meinen Ausführungen über Byblis eine Notiz von Planchon benutzt. Diese Notiz wurde von mir mit keiner Silbe erwähnt, vielmehr bin ich zu meinen damaligen Anschauungen über die Verwandtschaftsbeziehungen von Byblis ganz unabhängig von Planchon gekommen und erst durch Diels auf Planchon aufmerksam geworden. Wenn ferner Mezens Schüler H. Walter auf S. 2 seiner Dissertation über die Diagramme der Phytolaccaceen (Engl., Jahrb. XXXVII Beibl. 85, 1906) die Ableitung der gesamten Monocotylen von den Helobien unter Bezugnahme auf Fritsch unrichtigerweise Prantl zuschreibt, so kann man sich des Eindruckes nur schwer erwehren, daß es für die Vertreter der Engler'schen Schule und der Engler'schen Modification des Eichler'schen Systems (Engler, Gilg, Mez, Wangerin usw.) geradezu System ist, meine Arbeiten über den Stammbaum der Blütenpflanzen entweder totzuschweigen oder um jeden Preis nicht sowohl zu widerlegen, als vielmehr ungeprüft niederzukämpfen oder sie gar als bloße Wiederholung entweder totzuschweigen oder um jeden Preis nicht sowohl zu widerlegen, als vielmehr ungeprüft niederzukämpfen oder sie gar als bloße Wiederholung älterer Ansichten hinzustellen; denn auch Gilg hat sich nicht die Mühe genommen, meine Ansichten im einzelnen zu widerlegen, ja er glaubt sogar Andere vor einer eingehenden und gewissenhaften objectiven Prüfung derselben warnen zu sollen.

nahe den Dilleniaceen, Ternstroemiaceen und den gleichfalls rhaphidenführenden Marcgraviaceen (incl. Pelluciera? und Tetramerista?) von den aus berberidopsis-artigen Berberidaceen entstandenen Ochnaceen ableiten. Die Plumbaginaceen gehören, wie ich bereits 1901 nachgewiesen habe, als Verwandte der Caryophyllaceen, Polygonaceen und Nyctaginaceen zu den durch die Crassulaceen von Saxifragaceen abzuleitenden Centrospermen. Die bitegmischen Primulinen sind neben den Bicornes und Ternstroemiaceen aus Luxemburgieen entstanden. Auch Symplocos ist verwandt mit den Ternstroemiaceen und Aquifoliaceen, die Ebenaceen mit den Olacaceen, im besonderen den Rhaptopetaleen. Desgleichen gehören auch die Styracaceen (excl. Lissocarpa und Diclidanthera) zu den nahe Stuartia und Hartia von Gordonieen abstammenden Ebenalen; durch das häufige Vorkommen einer dreiseitigen Centralplacenta leiten sie von den Ternstroemiaceen hinüber zu den Santalalen, bei denen einem jeden Fruchtblatt meist nur noch eine einzige von der Centralplacenta herabhängende Samenknospe entspricht. Dagegen unterscheiden sich die Sapotaceen von den übrigen Ebenalen und den Ternstroemiaceen ganz erheblich durch das Vorkommen von Nebenblättern, das im Verhältnis zu den Keimblättern sehr kurze Hypocotyl, das schon einfach getüpfelte Holzprosenchym, von den meisten oder allen auch durch ihre schon unitegmischen Samenknospen, denn über die Zahl der Integumente von Halesia gehen die Angaben von Baillon (Hist. pl. XI S. 461 Anm. 1) und van Tieghem (Journ. de bot. XII, 1898, S. 201) auseinander. Trotz der vorhandenen Abweichungen gehören aber auch die Sapotaceen zu den Ebenalen, wie unter anderem aus ihren axillären Ternstroemiaceen- und Ebenalen-Blütenständen, ihrem stark imbricierten Ternstroemiaceen-Kelch, ihren meist, wie bei manchen Ebenaceen. (Martius, Fl. bras. VII, Taf. 3), extrorsen Antheren, den wie bei vielen Styracaceen und Cleyera japonica (Sieb. et Zucc., Fl. jap. I, 1835, Taf. 23, 46 und 81) mit zwei Längsreihen von Haaren besetzten Thecen von Chrysophyllum flexuosum (Martius, Fl. bras. VII, Taf. 39), ihren apotropen, meist hängenden Samenknospen, ihrer beerenartigen Diospyrus-Frucht, ihren meist, wie bei Diospyrus, seitlich zusammengedrückten, hartschaligen Samen, ihren, wie bei Diospyrus, länglichen, meist blattartigen und bald fieder-, bald handnervigen Keimblättern und dem Mangel von Drüsenhaaren leicht ersichtlich ist, denn letztere fehlen auch den Ternstroemiaceen, Styracaceen und Symplocaceen und sind nur erst bei wenigen Ebenaceen gefunden worden. Die Cucurbitaceen gehören, wie wir oben auf S. 118 gesehen haben, nicht zu den Campanulaten, sondern sind neben ihnen, den Loasaceen und den Begoniaceen aus Achariaceen entstanden. Die mit noch crassinucellaten, bitegmischen Samenknospen ausgestatteten Salvadoraceen sind sicher mit keiner Familie der Contorten und überhaupt der Tubifloren verwandt, wahrscheinlich aber überhaupt nicht mit irgend einer anderen Familie der bisherigen Sympetalen; vermutlich gehören sie zu den Celastralen oder in die Nähe der Ampelidaceen. Im übrigen sind wohl die meisten Contorten und Tubifloren (incl. Lennoeen, einer Sippe der Boraginaceen) untereinander nahe verwandt: die Convolvulaceen, Apocynaceen (incl. Asclepiadeen), Logania-

ceen und Scrophulariaceen scheinen nahe den Santalalen und Sapotaceen direct von Ternstroemiaceen oder neben den Fouquieraceen von anderen Cistifloren abzustammen; aber die große Mehrzahl der Tubifloren, auch die Oleaceen und Plantaginaceen, sind

Abkömmlinge der Scrophulariaceen.

Unter den Caprifoliaceen ist es besonders die noch durch deutzia-artig gezähnte Blätter, scheidewandspaltige Kapseln, zahlreiche zuweilen flach spindelförmig geflügelte Saxifragaceen-Samen und noch fast actinomorphe, nicht ausgesackte Blumenkrone ausgezeichnete *Lonicereen*-Gattung *Diervilla*, sodann aber auch die noch 5—8-carpellate Gattung Leycestera, welche die Beziehungen zu den Philadelpheen und den gleichfalls von diesen abstammenden Cinchoneen vermitteln. Hauptsächlich durch seine wie bei Loniceraund Dipsacus-Arten paarig verbundenen Blätter und seine ausgesackte zygomorphe Lonicera-Blüte schließt sich Triosteum (Hook., Ic. Taf. 1586) als Reductionstypus an Lonicera. Doch auch die wenigsamigen Linnaeeen leiten sich ab von Lonicereen, ebenso wohl auch die Valerianaceen und Dipsacaceen, denn wegen ihrer ausgesackten Blumenkrone, des langen Griffels und des abweichenden anatomischen Baues kann Valeriana nicht, wie Höck versucht hat, zu Sambucus in Beziehung gebracht werden; die große habituelle Ähnlichkeit mit S. Ebulus beruht nicht auf naher Verwandtschaft.

Da nun Cornaceen und Caprifoliaceen nicht in auf- oder absteigender Linie miteinander verwandt sind, sondern beide nebeneinander aus Philadelpheen hervorgegangen sind, und zwar die Cornaceen hauptsächlich durch Cornus aufs innigste mit ihnen verknüpft, die Caprifoliaceen durch Diervilla und Leycestera, so können Viburnum, Sambucus und Adoxa nicht gut als Verbindungsglieder zwischen beiden Familien angesehen werden, sondern sind entweder ganz der einen oder ganz der anderen zuzusprechen. An sich wäre es ja nun nicht undenkbar, daß die drei Gattungen neben den Valerianaceen durch Reduction im Gynoeceum und reichere Gliederung des Blütenstandes aus noch actinomorphen Lonicereen entstanden sind. Dann würden sich aber eine ganze Reihe von exomorphen und zumal endomorphen Eigenschaften nicht erklären lassen, in denen sie sich von den Caprifoliaceen unterscheiden, mit den Cornaceen hingegen übereinstimmen. Man wird daher die so lange Zeit in Geltung gewesene, wohl haupt-sächlich auf die verwachsenblättrige Blumenkrone gegründete Ansicht, daß die drei Gattungen mit den Lonicereen, Linnaecen und Valerianaceen verwandt seien, aufgeben müssen und sich in das Ungewohnte zu fügen haben, daß sie im phylogenetischen System der Zukunft zu den vorwiegend choripetalen Cornaceen gehören.

Zumal Viburnum schließt sich aufs engste an Cornus, nicht minder aber auch an Mastixia an, und nach Überwindung des alten Vorurteils von der angeblichen scharfen Scheidung zwischen Choripetalen und Gamopetalen wird Mastixia durch Viburnum mit den Cornaceen aufs unlöslichste verknüpft. Der baumartige Wuchs von Mastixia arborea, ihre ganzrandigen, lederigen Blätter, die reichblütigen Trugdolden, die kleinen, dicht unter dem Fruchtknoten stehenden Bracteolen, die kleinen, spitzen Kelchzähne, die

kurzen, dorsifixen Antheren, der kurze Griffel, die im einzigen Fruchtknotenfach einzeln hängende Samenknospe, die ellipsoïdische, von den Kelchzähnen gekrönte Steinfrucht mit tiefer Längsfurche im Endocarp und endlich auch der winzige, lange, im oberen Ende des Nährgewebes eingebettete Keimling, das alles findet sich bei Viburnum wieder, ja sogar der Kiel auf der Innenseite der Kronblätter von Mastixia ist nach Schirasawa Taf. und 88 auch bei Viburnum dilatatum Thunb. und V. odoratissimum Ker angedeutet. Außer den wechselständigen Blättern, den freien, klappigen, mit apicalem Anhängsel versehenen Kronblättern und dem Discus hat daher Mastixia Viburnum gegenüber kaum irgendwelche exomorphen Verschiedenheiten aufzuweisen. ähnlicher Weise geschwänzt, wie bei Mastixia arborea, sind aber die Kronblätter, wie wir gesehen haben, auch bei Toricellia tiliifolia und Alangium costatum King (non Wangerin), und ein epigyner Discus kommt sowohl bei Sambucus-Arten, wie auch bei Cornus und anderen anerkannten Cornaceen vor. Dazu kommt noch, daß manche Viburnum-Arten ganz dieselbe in der Knospe kegelförmige weiße Blumenkrone haben, wie Cornus sanguinea und andere Arten dieser Gattung (vergl. z. B. Schlechtendal-Hallier, Flora v. Deutschl. Taf. 2912 und 2704), daß bei Mastixia auch gegenständige Blätter vorkommen, wie bei Cornus, Viburnum und den Sambuceen, und daß bei M. arborea die Blattnarben an den älteren Zweigen in ähnlicher Weise gehäuft sind, wie bei manchen Cornus-Arten und Aucuba. Nach Baillon, Hist. pl. VII S. 168 werden die Blätter von Mastixia beim Trocknen schwarz, wie das auch bei Aucuba, Polyosma-, Garrya- und Griselinia-Arten, Melanophylla usw. der Fall ist; nach S. 169 sind ferner die Blütenstielchen gegliedert, wie bei Viburnum, Sambucus, Aucuba, Griselinia, Toricellia und Alangium, die Keimblätter blattartig, wie bei Alangium. Nach Wilhelm, Bilderatlas zur Forstbotanik (1907) Fig. 277 hat Viburnum Opulus ganz ähnliche geschlossene Winterknospen, wie Cornus mas (Fig. 224) und C. officinalis, nach Fig. 278 Vib. Lantana ganz ähnliche offene Winterknospen mit zwei induplicierten, fiederfaltigen Blättchen, wie Cornus sanguinea (Fig. 225). Sehr klein, wie bei Mastixia und Viburnum, ist der Keimling auch bei Polyosma und Lissocarpa, und bei letzterer hat er ganz dieselbe cylindrische Form, wie bei Mastixia arborea. Bei manchen Viburnum-Arten ist das Endosperm stark ruminiert, wie das nach Sertorius (S. 560) andeutungsweise auch bei Alangium hexapetalum und nach den Figuren von Wight und Harms, ganz abgesehen von der tiefen Endocarpfalte, bei Mastixia arborea der Fall ist.

Eine noch deutlichere Sprache sprechen aber die anatomischen Verhältnisse, zumal, wenn man auch Sambucus gleich mit in die Betrachtung hineinzieht. Von allen Caprifoliaceen unterscheiden sich nämlich Sambucus und Viburnum durch die, wie bei allen Cornaceen, freilich mit Ausnahme von Mastixia, typisch collenchymatisch ausgebildete primäre Rinde. Ferner hat Sambucus, gleich Mastixia, aber freilich auch Lonicera- und Symphoricarpus-Arten, secundären Hartbast, Viburnum aber statt dessen Steinzellen, gleich Alangium-, Cornus- und Nyssa-Arten (vergl. Sertorius S. 511

und 568). Sodann hat Sambucus bekanntlich, gleich den meisten Cornaceen, ein sehr umfangreiches Mark, und zumal das regelmäßige Vorkommen von Krystallsand unterscheidet diese Gattung ebensosehr von sämtlichen Caprifoliaceen, wie es dieselbe mit den Cornaceen Garrya, Toricellia, Aucuba, Melanophylla und Kali-phora verbindet. Der Kork entsteht bei Viburnum, Sambucus, allen Cornaceen, aber freilich auch den auch in anderer Hinsicht abweichenden Caprifoliaceen-Gattungen Alseuosmia und Carlemannia, oberflächlich. Dagegen lassen sich die Secretschläuche von Sambucus wohl kaum mit den Secretorganen von Mastixia und Nyssa vergleichen. Durch ihre einzelligen, zweiarmigen Haare und den in Form von Drusen ausgeschiedenen oxalsauren Kalk schließt sich Mastixia an Cornus, während bei manchen Viburnum-Arten Sternhaare vorkommen, wie sie von Wangerin (a. a. O. S. 83) auch bei einer neuen Alangium-Art (A. costatum Wangerin, non King) gefunden wurden und ferner auch bei den nahe verwandten Araliaceen sehr verbreitet sind. Das Schließzellenpaar ist nach Sertorius bei Mastixia kreisrund, wie auch bei Marlea-Arten, Garrya, Griselinia, Davidia und Helwingia. Schließlich weicht Sambucus von den unzweifelhaften Caprifoliaceen auch noch ab durch sein, wie bei manchen Cornaceen, einfach getüpfeltes Holzprosenchym und durch den Bau der Markstrahlcomplexe.

Trotz des zwar noch dreiblättrigen, aber doch nur noch eine einzige Samenknospe enthaltenden Fruchtknotens gehört auch Viburnum anscheinend zu den älteren Cornaceen, bei denen die Beziehungen zu den Philadelpheen noch am deutlichsten erhalten geblieben sind. Während sich nämlich Cornus in der Form, aufsteigenden Nervatur und Behaarung des Blattes mehr an Philadelphus anschließt, gleichen manche Viburnum-Arten, wie z. B. V. Lantana, in der Form, Bezahnung und Behaarung des Blattes mehr der Deutzia crenata, und die Ähnlichkeit von V. Opulus und anderen Arten mit Hydrangea braucht wohl kaum besonders in Erinnerung gebracht zu werden. Sogar die stark behaarten, ellipsoïdischen Zweigknospen mancher Arten, wie z. B. V. Lantana L. und dilatatum Thunb. (Schirasawa Taf. 87 Fig. 11) sind denjenigen gewisser Deutzia- und Hydrangea-Arten, z. B. H. quercifolia Bartr., äußerst ähnlich. Mit dem Gesagten stimmt gut überein, daß nach L. Laurent in Lotsy, Progr. rei bot. I, 2 (1907), referiert im Journ. of bot. XLV (1907) S. 253, Viburnum (wie auch Nerium) zu den ältesten, schon in Kreideablagerungen festgestellten Sympetalen gehört. Die Blütenstaubkörner haben nach H. Fischer bei Cornus, Viburnum, Sambucus und Adoxa, nach Sertorius auch bei Aucuba, Griselinia und Nyssa und nach Wangerin überhaupt bei allen von ihm anerkannten Cornaceen, — außer den genannten erwähnt er noch ausdrücklich die zu den Argophylleen gehörende Gattung Corokia, dann Curtisia, Melanophylla, Kaliphora und Helwingia, aber nicht Mastixia —, drei Längsfalten, wogegen Alangium, Camptotheca, Davidia, Garrya und im Widerspruch mit Sertorius auch Nyssa nach Wangerin Porenpollen besitzen sollen.

Alle diese zahlreichen Übereinstimmungen von Viburnum und Mastixia untereinander sowohl wie mit Cornus lassen es angezeigt erscheinen, die ersten beiden Gattungen noch mit in die Sippe der Corneen aufzunehmen, sodaß diese nunmehr drei fast durchweg noch zwitterblütige Gattungen enthält. Durch ihre polygamen Blüten und ihre kopfigen Blütenstände schließen sich auch Davidia, Nyssa und Camptotheca an Cornus; ihr doppeltes Integument, die angeblich abweichende Form der Pollenkörner und die zum mindesten bei Davidia, nach Wangerin S. 71 aber auch bei Nyssa epitropen Samenknospen, wenn seine unklare Ausdrucksweise "nach außen gewendete Micropyle" genau ebenso zu verstehen ist, als ob der Fruchtknoten mehrblättrig wäre, sind aber einer Zurechnung dieser Gattungen zu den Corneen nicht günstig.

Durch die Verzweigungsart ihrer ausgewachsenen Trugdolden und das Fehlen der Vorblätter kommen manche Sambucus-Arten, wie z. B. S. nigra, andere wieder durch die Neigung zur Ausbildung dicliner Blüten noch näher an Cornus heran, als Viburnum. Auch die übergebogenen, nach oben zu harfenartig eine Reihe von parallelen Zweigen emporsendenden Aste von S. nigra und überhaupt seine ganze Tracht erinnern stark an manche Cornus-Arten, z. B. C. officinalis (Hort. bot. Tokio). Indessen unterscheidet sich Sambucus von den Corneen durch seine Secretschläuche und den Krystallsand, von fast allen Cornaceen überhaupt, auch denen mit mehrfächeriger Frucht, wie z. B. Davidia, Nyssa- und Cornus-Arten, durch seine getrennten Steinkerne und durch die zusammengesetzten Blätter. In letzteren beiden Eigenschaften, wie auch durch ihren Bisamgeruch, schließt sich Adoxa gut an Sambucus an, durch ihr kriechendes Rhizom und den krautigen Wuchs zumal an S. Ebulus. Man kann sie daher wohl als einen verkümmerten Sambucus betrachten und als solchen mit in die Sippe der Sambuceen aufnehmen. Die seit Jussieu immer aufs. neue wieder auftauchende, zuletzt von Th. Novák vertretene Annahme einer nahen Verwandtschaft von Adoxa und Chrysosplenium 1) dürfte wohl einer genauen Prüfung gegenüber kaum standhalten, noch weniger Novák's Vergleich der von ihm entdeckten epipetalen Drüsen mit den Staminodien von Parnassia. Eher lassen sich diese Drüsen vielleicht mit den Kronblattligulae von Argophyllum und Corokia vergleichen, wenngleich an eine nahe Verwandtschaft auch hier, schon aus pflanzengeographischen Gründen, nicht zu denken ist.

Durch das umfangreiche weiße Mark ihrer Zweige, ihre krautigen, dicht gezähnten, wie bei Sambucus nigra und Viburnum Opulus mit fadenförmigen Stipulargebilden versehenen Blätter, die doldigen Blütenstände, die getrennten Theken und die getrennten Steinkerne ihrer kugeligen schwarzen Früchte stimmt übrigens auch Helwingia sehr mit Sambucus überein, und da letztere Gattung sich auch gleich den meisten Helwingieen durch Krystallsand auszeichnet, so sind möglicherweise die Helwingieen mit den Sambuceen zu vereinigen.

Blattbürtige, doldenartige Inflorescenzen, wie Helwingia, hat auch die bisherige Escallonieen-Gattung Phyllonoma, und da sie

<sup>1)</sup> O. Drude in Engl., Jahrb. V (1885) S. 441—447; H. Hallier. Ampelideen (1896) S. 318; Th. Novák in Österr. bot. Zeitschr. LIV (1904) S. 1-7 Taf. 1 und 2 und Bot. Centraibl. XCVIII (1905) S. 275—276.

einerseits durch ihr mittelamerikanisches, in dasjenige von Sambucus hineinfallendes Verbreitungsgebiet unter den Escallonieen und Brexieen eine ziemlich isolierte Stellung einnimmt, andererseits aber im Bau der Blüte, der Form der Kelchlappen, der klappigen Kronblätter, der getrennten Theken, des Discus, der kurzen getrennten Griffel und der Frucht sehr mit Sambucus und Adoxa, des Fruchtknotens mit Polyosma übereinstimmt, so mag es dem nächsten Monographen der Cornaceen in Erwägung gegeben werden, ob nicht auch Phyllonoma, trotz seiner noch mehrsamigen Beerenfrucht, von den Escallonieen zu den Sambuceen zu versetzen ist.

Ziehen wir aus diesen Betrachtungen über die Umgrenzung der Familie der Cornaceen die Summe, so ergibt sich, daß Wangerin die Gattungen Garrya, Nyssa, Camptotheca, Davidia und Alangium ganz zum Unrecht aus der Familie hinausgewiesen hat, daß er Corokia mit Unrecht in der Familie belassen hat, es sei denn, daß durch Herübernahme der ganzen Argophylleen von den Saxifragaceen zu den Cornaceen die letztere Familie zu einer mehr oder weniger diphyletischen umgestaltet würde, und daß ihm die Zugehörigkeit von Grubbia. Polyosma, Lissocarpa, Viburnum. Sambucus und Adoxa zu den Cornaceen entgangen ist, Grund genug dazu, daß er künftig seinem Hange zu mißgünstiger Bekrittelung der Arbeiten von älteren Fachgenossen mehr Zurück-

haltung auferlegt.

Bei den Cornaceen kommen bereits eine Anzahl von Eigenschaften der Umbelliferen (incl. Araliaceen) vor, die den als Stammeltern der Umbellistoren allein in Frage kommenden holzigen Saxifragaceen noch fehlen. Dahin gehören die rindenständigen Gefäßbündel und die markständigen Secretgänge von Mastixia, das Vorkommen von Coniin 1) und das umfangreiche Umbelliferen-Mark von Sambucus, die zusammengesetzten Blätter von Sambucus und Adoxa, die köpfchenartigen Blütenstände von Cornus- und Nyssa-Arten, Camptotheca und Davidia, das ruminierte Endosperm von Alangium- und Viburnum-Arten und Araliaceen, die lederartigen Araliaceen-Blätter von Aucuba und Mastixia, die innen gekielten Kronblätter von Mastixia arborea, Viburnum-Arten und Umbelliferen (incl. Araliaceen), die einwärts gekrümmten Kronblattspitzen von Mastixia arborea, Alangium costatum King (non Wangerin), Toricellia tiliifolia und Umbelliferen (incl. Araliaceen), die Krystalldrusen in der Oberhaut des Blattes von Alangium-, Griselinia- und Heptapleurum-Arten. Darnach leiten sich die Umbelliferen wahrscheinlich durch Vermittelung der Araliaceen in der Nähe von Davidia, Cornus, Viburnum, Mastixia, Sambucus, Adoxa und Helwingia ab von Cornaceen, nicht etwa neben ihnen unmittelbar von Philadelpheen. Die Samenanlagen sind bei den Umbelliferen (auch den Araliaceen) epitrop, wie bei den Cornaceen Davidia, Curtisia, Grubbia und vielleicht auch Mastixia und den Nysseen, während dies unter den Saxifragaceen bisher meines Wissens nur bei Argophyllum (nach Zahlbruckner's Abbildung) beobachtet worden ist.

<sup>1)</sup> Vergl. darüber H. Hallier, Ampelideen (1896) S. 318; L. Rosenthaler in Beih. Bot. Centr. XXI, I, 3 (1907) S. 308—309.

Da die Saxifragaceen als wichtiges Entwickelungscentrum zahlreicher Dicotylen-Familien hier reichlich erwähnt werden mußten, so mögen auch noch einige ihrer übrigen Verwandtschaftsbeziehungen hier in Kürze geschildert werden.

Donatia hat Secretintercellularen, gleich der Brexieen-Gattung Roussea. Nach geographischer Verbreitung, Tracht, Blütenstand, Blütenbau, Form der Antheren, Zahl der Carpelle, Placentation usw. ist sie wohl nur ein reducierter Abkömmling der Brexieen-

Gattung Chalepoa (Hook., Icones Taf. 1082).

Durch Engler sind die Cunoniaceen, die R. Brown schon 1814 als besondere Familie aufgefaßt hatte, wohl mit Recht wieder von den Saxifragaceen abgetrennt worden, denn nach Holle und Solereder unterscheiden sie sich im anatomischen Bau nicht unerheblich, so namentlich durch das Vorkommen von Schleimzellen in Oberhaut und Hypoderm des Blattes und in der Rinde der Zweige, von secundärem Hartbast in der Achse und von Spicularzellen im Blattfleisch (letztere nur bei *Pancheria*). den Escallonieen, Philadelpheen, Hydrangeen, Ribes, Francoeen und fast allen Saxifrageen, doch nicht den Brexieen, unterscheiden sich die Cunoniaceen auch durch oberflächliche Korkbildung. nahe Verwandtschaft der letzteren mit den Saxifragaceen wird von niemandem bestritten. Trotz ihrer gegenständigen Blätter aber offenbar nicht den Philadelpheen zu nähern, sondern mit Rücksicht auf die oberflächliche Korkbildung und die lederig-pergamentartige Textur der Blätter den Brexieen. Den Besitz von Nebenblättern haben die Cunoniaceen gemein mit den Brexieen Strasburgera und Itea ilicifolia, aber freilich auch mit der Philadelphee Pterostemon. In mancher Hinsicht nähern sie sich auch den gleichfalls den Brexieen nahe stehenden Ternstroemiaceen, Quiinaceen, Guttiferen und anderen Cistifloren, zumal wenn wir, wie im folgenden begründet werden wird, auch Eucryphia noch mit als älteren, auch im Gynoeceum noch polymeren, durch noch verlängerte Blütenachse ausgezeichneten Typus zu den Cunoniaceen herübernehmen. Die ähnlich wie bei Escallonia beschaffenen Drüsenzotten von Cunonia und Ceratopetalum, das Vorkommen leistenartiger Höckerbildungen an den Schließzellen der Spaltöffnungen von Belangera, Bauera und Escallonia, von Harz ausscheidenden Drüsen an den Blattzähnen von Cunonia und Escallonia, die lackierten Blätter und die warzenförmigen, an Evonymus verrucosa erinnernden Lenticellen der Zweige von Aphanopetalum resinosum Endl. und Escallonia-Arten rücken allerdings, trotz des verschiedenen Ortes der Korkentstehung, auch eine Annäherung der Cunoniaceen an die Escallonieen, zu denen nach dem mir vorliegenden Material nur Escallonia, Valdivia, Forgesia und Montinia gerechnet werden können, ins Bereich der Möglichkeit. Auf jeden Fall aber müssen die Cunoniaceen wegen des Auftretens einfacher Gefäßdurchbrechungen bei Ceratopetalum, Belangera und Bauera (unter den holzigen Saxifragaceen nur bei Brexia, der Philadelpheen-Gattung Whipplea und der Hydrangeen-Gattung Cardiandra beobachtet) und großer einfacher Tüpfel an den gegen Markstrahlparenchym grenzenden Gefäßwänden von Cunonia und Callicoma (sonst nur noch bei der

Hydrangeen-Gattung Broussaisia), sowie wegen ihrer bereits gegenständigen Blätter als Geschwister, nicht etwa als die Stammeltern der Saxifragaceen angesehen werden.

Mit den Cunoniaceen hätte auch Bauera von den Saxifragaceen entfernt werden müssen, denn mit ersteren hat sie eine ganze Reihe gerade jener Merkmale gemein, durch die diese sich von letzteren unterscheiden, und zwar schließt sie sich sowohl im inneren wie im äußeren Bau aufs engste an Belangera an. Mit letzterer, aber freilich auch einigen Escallonia-Arten, teilt sie das schon erwähnte Vorkommen leistenartiger Höckerbildungen an den Schließzellen der Spaltöffnungen, mit ihr und Ceratopetalum auch das Vorkommen einfacher Gefäßdurchbrechungen, ja durch das Überwiegen der letzteren gegenüber den daneben vorkommenden leiterförmigen Durchbrechungen entfernt sie sich sogar noch viel weiter von den Saxifragaceen als irgend eine andere Cunoniacee. Nach Holle im Bot. Centralbl. LIII (1893) S. 40, 213 und 222 zeichnet auch sie sich, gleich den übrigen Cunoniaceen, vor den Saxifragaceen aus durch das Vorkommen verschleimter Epidermiszellen und wurde daher auch schon von ihm auf S. 40 und 216 schlichtweg als Cunoniacee behandelt. Nach Holle S. 7 sind Belangera und Bauera ferner die einzigen Cunoniaceen, bei welchen er einfach getüpfeltes und gefächertes Holzprosenchym beobachtet hat, das unter den holzigen Saxifragaceen nur bei Hydrangeen, Deutzia und Ribes gefunden wurde. Gleich den übrigen Cunoniaceen weicht schließlich auch Bauera von den Saxifragaceen mit Ausnahme von Peltiphyllum, Vahlia und den Brexieen durch oberflächliche Korkentwickelung ab. Die Pollenkörner von Bauera rubioides weichen allerdings nach Mohl1) von denen der Weinmannia dioica dadurch ab, daß in den drei Längsfalten die Warzen fehlen; indessen lassen sie sich vielleicht mit denen von Cunonia capensis vergleichen, die nach H. Fischer drei äquatoriale Austrittsstellen haben. Ganz anders beschreibt übrigens J. Fritzsche<sup>2</sup>) den Pollen derselben Bauera-Art.

Im äußeren Bau schließt sich Bauera besonders in ihren schmalen, spitzen, zuweilen die Fünfzahl übersteigenden Kelchblättern, der Form und großen Zahl der Staubblätter, dem behaarten, zweiblättrigen, von getrennten spreizenden Griffeln gekrönten Fruchtknoten, den zahlreichen wagerechten apotropen Samenknospen, der Form des in reichliches Nährgewebe eingebetteten Keimlings und in der fach- und scheidewandspaltigen Kapsel an Belangera an. Die im Herbar schwarzen Antheren von Acrophyllum venosum geben der Vermutung Raum, daß auch dieses, gleich Bauera sessilistora, schwarzrote Antheren besitzt, und auch in der derben Textur und lackglänzenden Oberfläche der Blätter stimmt Bauera gut mit manchen Cunoniaceen überein. Nach Engler in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 2a S. 93 soll Bauera allerdings, abweichend von den Cunoniaceen, dreiblättrige Blätter ohne Nebenblätter besitzen; schon Baillon erklärte jedoch in der Hist. pl. III S. 371 die Seitenblättchen für blattartige Neben-

<sup>1)</sup> Mohl, H., Bau und Formen der Pollenkörner (1834) S. 93. <sup>2</sup>) Fritzsche, J., Über den Pollen (1837) S. 743.

blätter, und auch mir scheint dem nichts im Wege zu stehen, sie für den Nebenblättern der Cunoniaceen homolog zu erklären.

Wegen hochgradiger Übereinstimmung in der Tracht, der Blütenfarbe und im Bau von Blüte und Frucht habe ich Bauera lange Zeit für eine Gattung der Tremandraceen gehalten und dies seit 1901 auch in verschiedenen Veröffentlichungen zum Ausdruck gebracht. 1) Nach Payer, Organ. Taf. 29—31 haben aber die Tremandraceen ganz dasselbe eigenartig kappenförmig ausgebildete Exostom der Samenknospen, wie Polygala, das schon für sich allein hinreichen würde, für die Tremandraceen und Polygalaceen (incl. Kramera) die innigsten Verwandtschaftsbeziehungen anzunehmen, doch gehen hiermit noch eine große Zahl anderer Übereinstimmungen Hand in Hand. Von beiden Familien der Trigonialen ist Bauera schon allein durch ihren zuweilen halb in die Blütenachse eingesenkten Fruchtknoten, die große Zahl ihrer Staubblätter, ihre getrennten Griffel und ihre zahlreichen apotropen Samenknospen scharf getrennt.

Die im Wuchs den übrigen Cunoniaceen gegenüber schon stark reducierte Gattung Bauera leitet hinüber zu den noch weiter verkümmerten Elatinaceen, die wir schon oben auf S. 117 als Verwandte der Cunoniaceen bezeichnet haben. Nach ihrem äußeren und inneren Bau können sie geradezu als verkümmerte Abkömmlinge der Cunoniaceen angesehen werden, doch lassen sie sich wegen ihres spärlichen oder fehlenden Endosperms und einiger anderer Abweichungen noch getrennt halten. Zu den schon oben auf S. 117 kurz erwähnten Saxifragaceen- und Cunoniaceen-Merkmalen der kleinen Familie sei hier nur noch einiges wenige hinzugefügt. Die Drüsenzotten haben anscheinend dieselbe Form, wie bei Cunonia, Ceratopetalum, Escallonia und den Saxifrageen, auch finden sie sich nicht nur an Stengel und Blattfläche, sondern bilden auch, wie bei *Cunonia*, den Abschluß der Blattzähne. für die Cunoniaceen characteristischen verschleimten Epidermiszellen des Blattes sind auch bei Bergia texana vorhanden. Die schon bei Bauera vorwiegend einfach durchbrochenen Gefäße haben bei den Elatinaceen überhaupt nur noch einfache Durchbrechungen; wie bei den Philadelpheen, Hydrangeen und vielen Cornaceen haben sie ferner einen noch viereckigen Querschnitt. In der Tracht, der Behaarung von Achse und Blatt und dem schwachen Glanz der Blätter schließt sich zumal Bergia palliderosea Gilg (Angola: Baum no. 98) eng an Bauera, durch die roten Kronblätter und Antheren auch B. erythrochlamys Gilg (Baum no. 110). Auch die Blattstellung, Blattzähne, Nebenblätter, Diplostemonie, zahlreichen Samenknospen und Samen und endlich auch die scheidewandspaltige Kapsel sind einer Ableitung der Familie von den Cunoniaceen günstig. Die Verbreitungsgebiete von Bergia und Bauera durchdringen einander in Victoria.

Die oben bei Besprechung der Cunoniaceen mit in diese Familie aufgenommene Gattung Eueryphia habe ich auch schon

<sup>1)</sup> Hallier, H., Tubifloren und Ebenalen (1901) S. 32—33, 73, 84 und 100; Vorläufiger Entwurf (1903) S. 312; Engler's Rosalen usw. (1903) S. 53; Neue Schlaglichter (1905) S. 9; Provisional scheme (1905) S. 159.

auf S. 37 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen (1901) und auf S. 60-62 meiner Arbeit über Engler's Rosalen usw. (1903) zu den Cunoniaceen in Beziehung gebracht, an letzterem Orte aber auch zu den Quiinaceen und Rosaceen und irrtümlich zu der Terebinthaceen-Gattung Brunellia; auch ging ich trotz der zwischen Eucryphia, den Cunoniaceen, Quiinaceen und Rosaceen vorhandenen Beziehungen zu weit, wenn ich hier die ersteren drei mit Brunellia zu einer Rosaceen-Sippe vereinigte. Denn die Quiinaceen gehören zwar auch zu den Verwandten der Saxifragaceen, stehen aber wohl den zu den Cistifloren gehörenden Ochnaceen und Guttiferen näher, als den Cunoniaceen incl. Eucryphia. Zu den schon a. a. O. (1903) aufgezählten Anklängen von Eucryphia an die Cunoniaceen sei hier noch folgendes

ergänzend hinzugefügt.

Die für die Cunoniaceen characteristische und auch bei Bergia vorkommende Verschleimung der Oberhaut des Blattes findet sich nach Solereder, Syst. Anat. S. 343 auch bei Eucryphia. Die Gefäßdurchbrechungen sind nach Gilg in Engl. Pr. III, 6 S. 129 reichspangig leiterförmig bis einfach, die Gefäße englumig, die Hartbastbündel durch Sclerenchym verbunden, die Haare einzellig, wie bei den Cunoniaceen, das Blattfleisch von Spicularzellen durchsetzt, wie bei *Pancheria*. An den Nebenblättern und Vorblättern der australischen Arten kommen nach Gilg harzabsondernde "fingerförmige Drüsen" vor, die möglicherweise den Drüsenzotten von *Escallonia*, *Cunonia* und *Ceratopetalum* gleichgebaut sind. Das Verbreitungsgebiet von *Eucryphia* (Chile, Neusüdwales, Tasmanien) fällt vollständig in dasjenige der Cunoniaceen hinein. Das zumal oberseits stark vorspringende, unterseits mehr durch die Haare verdeckte enge Adernetz von Eucryphia cordifolia ist ganz ähnlich dem von Callicoma serratifolia Andr., Ceratopetalum gummiferum Sm. und Platylophus trifoliatus D. Don. Die Kelchblätter derselben Art sind innen parallel vielnervig, wie bei Ceratopetalum, und hinfällig, wie bei Gillbeea und Belangera (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 2a Fig. 56C und E). Durch die auffälligen roten Blumenblätter nähert sie sich Bauera, durch Form und Zahl der Staubblätter Bauera und Belangera, durch die scheidewandspaltige Kapsel Cunonia und Weinmannia (Gaertn. Taf. 225; Baillon, Hist. pl. III, Fig. 451), Belangera, Philadelphus, Itea und Escallonia (Engl. Pr., III, 2a Fig. 56E, 36C, 45E, J und K, 47F).

Zu den Cunoniaceen und in die unmittelbare Nachbarschaft

Zu den Cunoniaceen und in die unmittelbare Nachbarschaft von Eucryphia gehört offenbar auch Medusagyne oppositifolia Baker von den Seychellen (Hook., Ic. Taf. 1252 und 2790). Allerdings sollen ihr die für die Cunoniaceen so characteristischen Nebenblätter fehlen und in der Achse rindenständige Gefäßbündel vorkommen, doch mögen vielleicht die Nebenblätter schon frühzeitig abfallen, wie das ja auch bei Eucryphia der Fall ist. Die gegenständigen Blätter, der dachige, hinfällige Kelch, die roten Blumenblätter, Form und Zahl der viel länger als Kelch- und Kronblätter stehen bleibenden Staubblätter, der polymere kantige Fruchtknoten, die von unten her schirmförmig scheidewandspaltige Kapsel, der genagelte Fruchtstiel und die geflügelten Samen deuten ganz entschieden auf nahe Beziehungen zu Eucryphia. Die freien Griffel

stehen ziemlich weit voneinander ab, wie das auch bei Bauera (Engl. Pr., III, 2a Fig. 53E) und Callicoma (Baill., Hist. pl. III Fig. 454 und 455) der Fall ist. Die Blätter sind, wie bei Eucryphia und anderen Cunoniaceen, "utrinque eximie minuteque reticulata". Die Funiculi bleiben an der Mittelsäule der Kapsel als kurze Borsten stehen, ebenso hin und wieder an den Placentarfasern von Eucryphia cordifolia. Der Pollen ist "globoso-trigonum, triporosum", wie nach H. Fischer auch bei Cunonia capensis. Pflanzengeographisch kommt Medusagyne einigen auf Madagascar, den Comoren und Mascarenen vorkommenden Weinmannia-Arten nahe.

Schon auf S. 74—76 meiner Abhandlung über die Tubifloren. und Ebenalen (1901) habe ich auch die Celastralen für in Blüte und Frucht reducierte Abkömmlinge der Saxifragaceen erklärt, ohne daß ich indessen damals schon angeben konnte, mit welcher Sippe dieser polymorphen Pflanzenfamilie sie am nächsten verwandt sind. Auch sind meine damaligen Ausführungen insofern noch mit unrichtigen Anschauungen untermischt, als ich darin die von Rutaceen abstammenden oder wenigstens mit ihnen verschwisterten, gleich ihnen zum Teil Styloiden, zum Teil Rhaphiden führenden Melianthaceen irrtümlich zu den Saxifragaceen stellte, als ich ferner die von perrottetia-artigen Brexieen abstammenden Rhamnaceen, die zu den Santalalen gehörenden, allerdings auch den Cistifloren noch ziemlich nahe stehenden Icacinaceen und die noch crassinucellaten, mit den *Cunoniaceen* verwandten **Staphyleaceen** noch zu den *Celastralen*, die wahrscheinlich den Vochysiaceen nahe stehenden Proteaceen aber zu den Santalalen rechnete und auch die durch die Gonystylaceen (Gonystylus, Microsemma, Solmsia und Octolepis) von Lythraceen abstammenden Thymelaeineen, sowie die neben den Bignoniaceen von Cheloneen abstammenden Oleaceen irrtümlich mit den Celastralen und Santalalen in Verbindung brachte. Ebensowenig ließ sich auch die daselbst vorgenommene Einreihung der Loganiaceen-Gattung Gelsemium und der Gattung Desfontainea in die Familie der Oleaceen aufrecht erhalten. Die letztere ist offenbar ein Columellia und den neuseeländischen Veronica-Arten nahe stehender, aber im Androeceum und Gynoeceum noch isomerer alter Scrophulariaceen-Typus; als solcher ist sie auch bereits in meinem "Provisional scheme" (1905) S. 162 unter den Scrophulariaceen aufgeführt, während die von den Solanaceen neben die Scrophulariaceen-Gattung Ixianthes zu stellende Gattung Retzia hier, wie beiläufig bemerkt sei, durch ein Versehen des Setzers ausgelassen wurde. Die hier gleichfalls zu den Scrophulariaceen gestellte Gattung Plocosperma ist wohl besser mit den Hydrophyllaceen und Lennoaceen zu den Boraginaceen zu stellen.

Für die Celastralen aber ist es mir gegenwärtig nicht mehr zweifelhaft, daß sie sich nicht mit den Umbellifloren und den Rubialen von Philadelpheen oder Hydrangeen ableiten, sondern den Brexieen nahe stehen. Zumal für die Aquifoliaceen läßt sich dies durch einen Vergleich mit Brexia, Anopterus und Itea mit Sicherheit erweisen. Durch die kräftigen, steifen, grünen,

glatten Zweige, die derb lederigen, sattgrünen Blätter, die achselständigen Blütenstände, die kleinen Bracteolen, die kugeligen Blütenknospen, die porcellanweißen, dicken, fleischigen Blumenblätter, die kräftigen, steif aufrechten Staubfäden, die länglichen Antheren, den gamosepalen, gewölbten, um das Blütenstielchen herum eine grabenartige Vertiefung bildenden Kelch von Ilex Aquifolium, durch die lederigen, regelmäßig gezähnten Blätter von Ilex Oldhami und I. latifolia (Schirasawa Taf. 62), durch die fein gezähnelten spitzen Kelchzipfel von Ilex rotunda und I. Oldhami (Schirasawa Taf. 60 und 62) und durch die hängenden apotropen Samenknospen nähert sich Ilex der Brexieen-Gattung Anopterus (Bot. mag. Taf. 4377), durch die fleischigen, grünen Kronblätter von Ilex latifolia der Brexia madagascariensis, durch die stachelrandigen Blätter von Ilex Aquifolium der Itea ilicifolia und Brexia, durch den winzigen Keimling der Brexieen-Gattung Ixerba (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 2a Fig. 44K), durch die nach van Tieghem tenuinucellaten unitegmischen Samenknospen den Philadelpheen, Hydrangeen und der Gattung Escallonia, durch die kleinen Nebenblätter den Brexieen Strasburgera und Itea ilicifolia (China: E. H. Wilson no. 144, Hb. Hamb.). Die Blütenstaub-körner sind nach H. Fischer, Beitr. z. vergl. Anat. d. Pollenk. (Breslau 1890) S. 41 bei *Ilex Aquifolium* warzig und mit drei Längsfalten versehen, wie bei einigen Saxifraga-Arten (S. 38). Das Verbreitungsgebiet der Aquifoliaceen erstreckt sich gleich demjenigen vieler Brexieen bis nach Oceanien, wo z. B. Ixerba, Quintinia, Dedea und Phelline heimisch sind.

Zumal aber im anatomischen Bau von Achse und Blatt stimmen die Aquifoliaceen, wie sich aus einer vergleichenden Durchsicht von Solereder's Syst. Anat. d. Dicotyl. (1899) S. 237-240 und 355-360 leicht ergibt, fast vollkommen mit den Escallonieen oder wenigstens mit den durch Benth. und Hook. und durch Engler mit ihnen vereinigten, aber durch Außenkork abweichenden Brexieen überein. Denn leiterförmige Gefäßdurchbrechungen, Hoftüpfelung der Gefäßwand in Berührung mit Parenchym, hofgetüpfeltes Holzprosenchym, der Mangel besonderer Spaltöffnungsapparate, das Fehlen innerer und äußerer Drüsen, das Vorkommen von Drusen und Einzelkrystallen, einfache, einzellige Haare, bifacialer Blattbau, Spaltöffnungen nur auf der Unterseite des Blattes, eine mehrschichtige Oberhaut des Blattes, Hypoderm, in der Epidermis entstehender Kork, collenchymatische Ausbildung der primären Rinde, Steinzellen in derselben, ein gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr, das Fehlen secundären Hartbastes, spiralige Verdickung des Holzprosenchyms, ein oder mehrere Gefäßbündel im Blattstiel, das alles sind Verhältnisse, die ebensogut bei Brexieen, wie auch bei den Aquifoliaceen angetroffen werden. Ja sogar die für manche Ilex-Arten characteristischen Korkwarzen des Blattes kommen auch bei einer Brexiee, nämlich der Roussea simplex, vor. Außer den verschleimten Oberhautzellen des Blattes mancher Ilex-Arten haben daher die Aquifoliaceen den Brexieen gegenüber nichts Characteristisches aufzuweisen, und es steht dem kaum etwas im Wege, sie als Brexieen mit reduciertem Gynoeceum zu betrachten.

Dem Beispiel Baillon's folgend, vereinigte ich mit den Aquifoliaceen auf S. 75 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen (1901) die Cyrillaceen. Obgleich nun wenigstens im anatomischen Bau beide Familien in der Tat fast vollständig miteinander übereinstimmen, scheinen doch die Aquifoliaceen nicht die nächsten Verwandten der Cyrillaceen zu sein, vielmehr nehmen die letzteren anscheinend eine Mittelstellung ein zwischen Ternstroemiaceen und den Clethraceen (incl. Sauraujeen und Roriduleen). Von den Aquifoliaceen unterscheiden sie sich nämlich durch das Fehlen von Nebenblättern, die wie bei den Ternstroemiaceen, Symplocos. Humiria und Erythroxylum cigarrenförmig umeinander gerollten jungen Blätter von Cliftonia, die terminalen Blütenstände und die Diplostemonie von Costaea und Cliftonia, die rosenroten Ericaceen-Blüten und den langen Griffel von Costaea, die clethraund saurauja-artige Knospenlage, Form und Dehiscenz der Antheren von Costaea, den Discus, das bis fünfblättrige Gynoeceum von Costaea, die vom oberen Teil der Innenwinkel des Fruchtknotens herabhängenden Ericaceen-Placenten, die Anzahl der Samenknospen und die angeblich loculicide Kapsel von Cyrilla, die spindelförmigen Saxifragaceen- und Ericaceen-Samen von Cyrilla und Cliftonia, den verhältnismäßig großen, langen Saxifragaceen-, Symplocos- und Ericaceen-Keimling, die wie bei vielen Ericaceen, z. B. Ledum, Vaccinium-Arten und Andromeda, hygrophile Lebensweise, die Entstehung des Korkes im innersten Teile der primären Rinde, ähnlich wie bei Camellia (hier sogar nach innen vom primären Hartbast).

Wegen ihres mit dem von Clethra und anderen Bicornes, denen wir noch gewisse Saurauja-Arten hinzufügen können, übereinstimmenden Androeceums hat Baillon in Hist. pl. XI S. 143 und 193 Costaea von den Cyrillaceen getrennt und neben Clethra zu den Ericaceen gestellt. Da mir diese Gattung nur aus der Literatur und Abbildungen bekannt ist, muß ich mich vorwiegend an Cyrilla und Cliftonia halten und beim Suchen nach den nächsten Verwandten der kleinen Familie den Ternstroemiaceen1) vor den Bicornes den Vorzug geben. Denn die cigarrenförmig theeartig gerollte Knospenlage der jungen Blätter von Cliftonia kommt weder bei Clethra und Saurauja vor, noch meines Wissens überhaupt bei irgendwelchen Bicornes, auch nicht bei den breitblättrigen Formen der Rhodoraceen, vergl. z. B. Rhododendrum grande in Engl. Pr., Nat. Pfl. IV, 1 Fig 8. Auch durch ihren kegelförmigen, nur ganz allmählich in die Griffel übergehenden Fruchtknoten weichen die Cyrillaceen, nach Baillon's Abbildungen auch Costaea, ganz erheblich von den meisten Bicornes ab.

In verschiedener Hinsicht stehen übrigens die Cyrillaceen auch den Brexieen sehr nahe. So zeigt Cyrilla im Blütenstande, den beiden kleinen Vorblättern, den spitzen, am Grunde verwachsenen Kelchblättern, den porcellanweißen Kronblättern, der Haplostemonie, den kräftigen, steif aufrechten Filamenten und länglichen, dorsifixen Antheren, dem kegelförmigen Fruchtknoten,

<sup>1)</sup> Eine Anzahl von Ternstroemiaceen-Characteren der Cyrillaceen findet man auf S. 79 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen zusammengestellt.

den spreizenden, kurzen Griffeln mit kleiner, kopfiger Narbe und den hängenden, apotropen Samenknospen eine gewisse Ähnlichkeit mit Anopterus (Bot. mag. Taf. 4377); durch ihre kantige Traubenspindel nähert sie sich Itea ilicifolia und virginica, durch diese und die kantigen Blütenstielchen auch der Quintinia Verdonii F. Müll. Auch Baillon's Angabe über Cyrilla (Hist. pl. XI S. 218) "Folia basi intus glanduligera" deutet auf Beziehungen zu Saxifragaceen. Ferner hat Cliftonia, was in den von Baillon herrührenden Abbildungen vollständig vernachlässigt worden ist, breit bandförmige, etwas über der Mitte stipularartig gezähnte und plötzlich verschmälerte Staubfäden, ähnlich denen von Deutzia, Fendlera und Pterostemon (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 2a Fig. 36 R und O, Fig. 42), aber freilich auch denen von Symplocos- und Ancistrocladus-Arten (Engl. Pr. IV, 1 Fig. 90; Wight, Ic. VI, Taf. 1987 und 1988). Nach alledem scheinen die Cyrillaceen neben den Gruinalen, Bicornes, Ternstroemiaceen, Aquifoliaceen und Brexieen unmittelbar aus ausgestorbenen luxemburgieen-artigen Ochnaceen entstanden zu sein.

Daß mit den Aquifoliaceen außer den Cyrillaceen auch die Celastraceen und Hippocrateaceen im Bau von Achse und Blatt hochgradig übereinstimmen, habe ich bereits auf S. 75 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen (1901) hervorgehoben. Hier möchte ich dem dort Gesagten nur noch hinzufügen, daß die auf S. 953 von Solereder's Syst. Anat. (1899) aufgeführten Dicotylenfamilien, in denen zuweilen Korkwarzen am Blatte vorkommen, sich, abgesehen von drei Ausnahmen, sämtlich von Ochnaceen ableiten. Zu den in dieser Weise ausgezeichneten Abkömmlingen der Ochnaceen gehören nämlich die unmittelbar oder mittelbar von Luxemburgieen abstammenden Aquifoliaceen, Hippocrateaceen, Guttiferen, Ternstroemiaceen, Marcgraviaceen, Chrysobalaneen, Rhizophoraceen, Caryocaraceen, Myrtaceen, Melastomaceen, Loranthaceen, Apocynaceen, Loganiaceen und Gesneraceen, die von Sterculiaceen abstammenden Euphorbiaceen und die auf Cornaceen zurückzuführenden Araliaceen, während die Hamamelidaceen. Piperaceen und Lauraceen zu den Magnoliaceen in Beziehung stehen.

In den morphologischen Merkmalen bekundet sich die nahe Verwandtschaft der Celastraceen mit den Aquifoliaceen und Brexieen hauptsächlich in den Ilex-Blättern von Maytenus-Arten, Elaeodendrum quadrangulatum, Itea ilicifolia und Brexia, der dichten und feinen Blattbezahnung von Itea virginica, Deutzia- und Evonymus-Arten, den zwar eingerollten oder wenigstens induplicierten, aber nicht eigarrenförmig umeinander gerollten, sondern das nächst jüngere Blatt nur mit dem Stiel scheidenartig umfassenden, an der Spitze zurückgeschlagenen jungen Blättern von Evonymusund İlex-Arten, den kleinen Nebenblättern, den kräftigen, lange grün bleibenden Zweigen von Evonymus japonicus und europaeus, den tetrameren Blüten von Evonymus- und Ilex-Arten, dem verwachsenblättrigen, wimperzähnigen, um das Blütenstielchen herum ringförmig vertieften Kelch von Evonymus alatus C. Koch (Schirasawa Taf. 63 Fig. 7), Anopterus und Ilex-Arten, den grünen, fleischigen Blumenblättern von Brexia, Ilex- und Evonymus-Arten,

den kräftigen, steif aufgerichteten Staubblättern von Evonymus, Ilex und Brexieen, den länglichen, spitzen Antheren von Lophopetalum toxicum und javanum (Icon. Bogor. Taf. 16 und 90) und den Brexieen, dem fleischigen, infrastaminalen Discus von Roussea, Donatia, den Celastraceen und Hippocrateaceen, dem kurzen, zuweilen gespaltenen Griffel der Celastraceen und Brexieen, den apotropen, tenuinucellaten Samenknospen, der langen, kantigen Frucht von Lophopetalum und Brexia, den am Grunde geflügelten Samen von Catha, Canotia, Ixerba, Roussea und Anopterus. Vor den Aquifoliaceen haben die Celastraceen noch voraus ein doppeltes Integument und eine noch weniger reducierte Zahl der Samen, auch unterscheiden sie sich durch den Besitz eines Discus und den größeren Embryo. Schon Baillon erklärte die Celastraceen in seiner Hist. pl. III (1872) S. 418 für Verwandte der Escallonieen-Gattung Choristylis und der von uns oben auf S. 136-137 fragweise an die Cornaceen-Gattung Helwingia angeschlossenen bisherigen Escalloniee Phyllonoma.

Die Verwandtschaft der **Hippocrateaceen** mit den *Celastraceen* wird von Niemandem angezweifelt; kein Wunder also, daß sich auch bei ihnen Anklänge an die *Brexieen* zeigen und z. B. ihr Blütenbau in vieler Hinsicht mit dem der an *Chalepoa* anzuschließenden *Brexieen*-Gattung *Donatia* übereinstimmt. In dieser Hinsicht vergleiche man z. B. den kragenförmigen extrastaminalen Discus, die extrorsen, stark nach außen übergebogenen minderzähligen Staubblätter und die Zahl und Anordnung der Samenknospen von *Donatia Novae Zeelandiae* (Engl. Pr. III, 2a Fig. 34 E und F) und den *Hippocrateaceen* in den Trans. Linn. Soc. London XXVIII (1873) Taf. 16—32, ferner auch die wie bei *Anopterus, Evonymus*-

und Ilex-Arten gefransten Kelchblätter der letzteren.

In der angegebenen engeren Umgrenzung, also nur die Aquifoliaceen, Celastraceen und Hippocrateaceen (incl. Plagiopterum; vergl. oben S. 115) umfassend, zeigen die Celastralen unter anderem folgende gemeinsame Eigenschaften: kleine, meist hinfällige, nur manchen Hippocrateaceen anscheinend fehlende Nebenblätter; meist dichasische Blütenstände; unscheinbare grüne, gelbliche, trübrote oder weiße Blüten; bleibende, häufig gezähnelte kleine Kelchblätter; einen meist infra- oder extrastaminalen, selten fehlenden Discus; ein meist haplostemones oder sogar oligomeres Androeceum mit kräftigen, meist steif aufrechten Staubfäden und meist länglichen Antheren; Pollenkörner mit drei Längsfalten, wie bei den meisten Saxifragaceen (nach H. Fischer; nach Mohl allerdings mit Warzen in den Falten); einen meist dreiblättrigen, dreifächerigen, kurzgriffeligen Fruchtknoten; tenuinucellate, bi- bis unitegmische, apotrope, meist hängende oder schräg aufsteigende, aufgerichtete Samenknospen; meist endospermhaltige Samen mit tangential, seltener radial gestellten Keimblättern; oberflächliche Korkentstehung; hofgetüpfeltes. Holzprosenchym; auch gegen Parenchym behöft getüpfelte Gefäße; das Fehlen eines besonderen Spaltöffnungstypus und von Außendrüsen; einfache, meist einzellige Haare; gewöhnliche Einzelkrystalle und Drusen; das Vorkommen von Korkwarzen an Blatt oder Achse, von Hypoderm, verschleimten Blattoberhautzellen (letztere nur bei

Hippocrateaceen noch nicht beobachtet); das Vorkommen von Kautschukzellen im Weichbast und von Einzelkrystallen oder Drusen in der Blattoberhaut bei Celastraceen und Hippocrateaceen, auch Plagiopterum.

Wie oben auf S. 144—145 bei Besprechung der Uyrillaceen angedeutet wurde, sind indessen diese Celastralen durch die Aquifoliaceen und Cyrillaceen aufs engste mit den auf ausgestorbene Ochnaceen zurückzuführenden Theineen verknüpft, und es dürfte schwer halten, wesentliche Unterschiede zwischen beiden Pflanzen-

gruppen ausfindig zu machen. Auf S. 71-73 meiner Arbeit über Engler's *Rosalen* (1903) vereinigte ich die Ternstroemiaceen mit den Rosaceen und ohne Zweisel stehen sie auch diesen, zumal den baumartigen Quillajeen (Lindleya), Pomeen (vergl. z. B. die Blütenknospen und Kelche von *Stuartia pseudocamellia* und *Mespilus germanica*) und Amygdaleen sehr nahe. Daraus folgt aber, daß neben den Aquifoliaceen und Ternstroemiaceen (excl. Bonnetieen! Peridiscus! Asteropeia? Pelluciera? Tetramerista! Rhizoboleen! Sauraujeen! incl. Pentaphylax!) durch Vermittelung der zuweilen noch Spuren von Endosperm im reifen Samen führenden Quillajeen auch die Rosaceen von luxemburgia-artigen Ochnaceen abzuleiten sind, nicht etwa durch die gleichfalls zuweilen endospermhaltigen Spiraeeen und Kerrieen von Grossularieen oder Saxifrageen. Und daraus ergiebt sich weiterhin, daß die Polycarpie der schon endospermlosen, offenbar von Kerrieen abstammenden Potentilleen und Roseen etwas secundar Erworbenes, eine Rückschlagserscheinung ist, die mit der Polycarpie der in mancher Hinsicht ähnlichen Monimiaceen und Ranunculaceen nicht das geringste zu tun hat. Für die letzteren ergiebt sich das schon daraus, daß das Holzprosenchym bei ihnen stets schon einfach getüpfelt ist und leiterförmige Gefäßdurchbrechungen nur noch bei Paeonia vorkommen, die aber schon deswegen, sowie wegen der nach außen abgeflachten Holzteile der Gefäßbündel und wegen der Beschaffenheit von Samenknospe und Frucht besser zu den Berberidaceen neben die Lardizabaleen gestellt wird. Im Gegensatz dazu haben die Rosaceen stets noch hofgetüpfeltes Holzprosenchym und mit Ausnahme der Chrysobalaneen neben einfachen Gefäßdurchbrechungen stets auch noch leiterförmige. gleicher Weise geben sich auch die Monimiaceen als eine durch das regelmäßige Vorkommen einfach getüpfelten Holzprosenchyms, zuweilen neben hofgetüpfeltem, schon weiter vorgeschrittene Entwickelungsreihe zu erkennen, die aber andererseits wieder darin hinter den Rosaceen zurückgeblieben ist, daß sie sich die Secretzellen ihrer magnoliaceen-artigen Vorfahren noch erhalten hat. Gleich den Ranunculaceen können also auch sie nicht zu den Rosaceen in einem Descendenzverhältnis stehen, sondern sind eine nach ganz anderer Richtung hin entwickelte Seitenlinie mit nur analoger, nicht homologer Blütenbildung.

Schon im "Provisional scheme" (Juli 1905) S. 159 stellte ich die Aquifoliaceen als Verwandte oder gar Abkömmlinge der Ternstroemiaceen in deren Nähe. Nach obigen Ausführungen verträgt sich die letztere dieser beiden Möglichkeiten nicht mehr mit den neuesten Ergebnissen meiner unausgesetzten vergleichenden Studien;

Gegenüber diesen zahlreichen Übereinstimmungen der Aquifoliaceen mit den Ternstroemiaceen beschränken sich ihre wesentlicheren exomorphen Abweichungen auf das Vorkommen von
Nebenblättchen, in denen die Verwandtschaft mit den Brexieen
(Strasburgera und Itea ilicifolia) und Rosaceen, zumal den Amygdaleen, zum Ausdruck kommt, und auf die Kleinheit des Embryo.

Noch deutlicher wird diese Verwandtschaft durch Hinzuziehung der Gattung Symplocos, die ich schon auf S. 40 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen (1901) mit den Ternstroemiaceen verglich und in meiner Arbeit über Engler's Rosalen (1903) zugleich mit den Ternstroemiaceen bei den Rosaceen einreihte, im "Provisional scheme" auf S. 158 aber wieder in die Ordnung der Diospyrinen zurückversetzte, deren Verwandtschaftsbeziehungen ich erst später klar erkannte durch Aufdeckung der Abstammung ihrer vier Familien, sowie der Convolvulaceen und der ganzen Tubifloren, von Gordonieen und der Verwandtschaft der Styracaceen und Ebenaceen mit den Olacaceen (incl. Rhaptopetaleen, Brachynema, Diclidanthera, Icacinaceen, Opilieen und Champereia).

Schon darin zeigt Symplocos eine gewisse Ähnlichkeit mit Ilex, daß manche Arten zur Mate-Bereitung verwendet werden und daß Cador<sup>1</sup>) in den Blättern von S. caparoënsis Schwacke und S. lanceolata A. DC. eine schwache Theinreaction erzielen konnte. Doch auch in dem strauchartigen Wuchs und in der Blattform

<sup>1)</sup> Cador im Bot. Centralbl. LXXXIV (1900) S. 345 und 370.

herrscht eine ganz auffällige Übereinstimmung; in beiden Gattungen findet sich neben dem Laurocerasus-Typus (Ilex latifolia) auch der von Prunus spinosa, Pr. insititia und Stuartia-Arten (Symplocos crataegoides), von Eurya-Arten und anderen Vertretern dieser Verwandtschaftsgruppe. Weitere Anklänge von Symplocos an Ilex sind die Form der aufrechten jungen Blatttriebe (ähnlich wie bei Cerasus, Photinia glabra und anderen Rosaceen), die bald einzeln, bald in Büscheln oder in dichasisch verzweigten Trauben in den Blattachseln stehenden, meist schneeweißen Blüten, die kugeligen Blütenknospen, die Neigung zu Diclinie, der verwachsene Kelch, die rundlichen, gewölbten Kronlappen, die außen oft grau seidig behaart sind, wie bei manchen Ternstroemiaceen, die Insertion, Verwachsung und Form der Staubblätter, das Fehlen des Discus, der zwei- bis fünffächerige Fruchtknoten, die wenig zahlreichen, hängenden Samenknospen, die trockene Steinfrucht, die endospermhaltigen Samen und endlich auch die anatomischen Verhältnisse von Blatt und Achse.

Wegen dieser zahlreichen Übereinstimmungen war ich lange Zeit geneigt, die Symplocaceen zu einer Sippe der Aquifoliaceen zu degradieren. Während aber Ilex fast durchweg ungefiedert haplostemon ist, gleich manchen Marcgraviaceen, auch Pelluciera und Tetramerista, ist Symplocos schon vorwiegend durch Fiederung scheinbar polystemon, gleich den meisten Ternstroemiaceen und Rosaceen; auch fehlen dieser Gattung, gleich den Ternstroemiaceen. die für Îlex characteristischen Nebenblätter, und der Embryo hat mehr die größere, gekrümmte Form desjenigen mancher Ternstroemiaceen und Marcgraviaceen. Außerdem unterscheidet sich Symplocos ganz erheblich durch seine, wie bei Thea, Cliftonia, Humiria floribunda und Erythroxylum, in der Jugend eigarrenförmig umeinander gerollten Blätter, die weiter vorgeschrittene Verwachsung der Blumenblätter, zuweilen behaarte Staubfäden, kurze Antheren, nach der Flora brasil. VII Taf. 9-13 anscheinend abweichend gestaltete Pollenkörner, den halb oder ganz unterständigen Fruchtknoten, das Vorkommen eines Cornaceen-Discus, den langen Griffel, die Zahl der Samenknospen (bis vier in jedem Fach), den anscheinend nicht verdickten Funiculus, die nach Brand's Figuren in Engler's "Pflanzenreich" anscheinend epitrope Stellung der Samenknospen, die miteinander fest verwachsenen Steinkerne der Frucht, die meist nur von zwei Nachbarzellen umgebenen Spaltöffnungen, aus einer Zellreihe zusammengesetzte Deckhaare und den bräunlich-grünen Inhalt der Oberhautzellen der Blattoberseite (nach Cador a. a. O. S. 248).

Demnach stehen die *Symplocaceen* den *Ternstroemiaceen* offenbar viel näher, als den *Aquifoliaceen*, so nahe vielleicht, daß man sie zu einer nahe Eurya von den Ternstroemieen abzuleitenden Sippe der ersteren reducieren kann. Zu den zahlreichen schon auf S. 68-73 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen (1903) aufgezählten Rosaceen- und Ternstroemiaceen-Characteren derselben will ich hier nur noch hinzufügen, daß die Blüte vieler Arten, abgesehen vom unterständigen Fruchtknoten, geradezu als eine Miniaturausgabe derer der Gordonieen-Gattung Hartia (Hook., Ic. Taf. 2727) angesehen werden kann, daß die Staubhohem Grade mit derjenigen der Ternstroemiaceen übereinstimmt. Mit den Styracaceen, mit welchen Symplocos früher vereinigt war, hat diese Gattung ebensowenig zu tun, wie Lissocarpa und Diclidanthera. Wegen ihrer hochgradigen Übereinstimmung den Philadelpheen, Alangieen und Cornus glaubte ich noch vor kurzem die Styracaceen neben den Cornaceen von Philadelpheen ableiten zu können. Solche Anklänge an die Philadelpheen und Hydrangeen zeigen sie z. B. in der pericyclischen Entstehung des Korkes, den leiterförmig durchbrochenen, gegen Markstrahlparenchym behöft getüpfelten Gefäßen, dem behöft getüpfelten Holzprosenchym und den mit den Büschelhaaren der Hydrangeen-Gattungen Broussaisia, Cornidia und Pileostegia vergleichbaren Sternhaaren, dann aber auch in dem wie bei Deutzia mexicana (und Argophyllum) weißgrauen Filz der Blattunterseite von Styrax-Arten, dem an Deutzia erinnernden Blütenstande von Styrax, den spitzen Kelchzipfeln und zahlreichen, beiderends geflügelten Samen von Alniphyllum (Hook., Ic. Taf. 2791) und Deutzia, dem längs gerippten, unterständigen Hydrangeen-Fruchtknoten von Halesia, der wie bei Jamesia und Fendlera lang und spitz kegelförmigen, wie bei Carpentera und Philadelphus fachspaltigen Kapsel und dem cylindrischen, langstämmigen Saxifragaceen-Embryo von Alniphyllum, den wie bei Deutzia weißen und häufig noch freien Kronblättern, den meist bandförmigen und wie bei der Philadelpheen-Gattung Pterostemon abstehend behaarten Staubfäden, den wie bei Fendlera und Pterostemon gestreckten Antheren, den wie bei vielen Hydrangeen grubig facettierten Samen und den wie bei Deutzia dicht und fein gesägten Blättern von Bruinsmia Boerl. et Koord. in Nat. Tijdschr. Ned. LIII, 1 (1893) S. 69 Fig. 11—16.

Im anatomischen Bau zeigen die Styracaceen auch eine große Übereinstimmung mit den Cornaceen, so z. B. durch die leiterförmigen Durchbrechungen und die Hoftüpfelung der Gefäße, die Hoftüpfelung des Holzprosenchyms, die isolierten primären Hartbastbündel, das Fehlen der auch bei den Cornaceen nur in wenigen Gattungen vorkommenden Drüsenhaare, das Fehlen besonderer Spaltöffnungsnebenzellen, die wie bei Nyssa und anderen Cornaceen durchgehenden kleineren Nerven und das Vorkommen stabzellenartiger Sclerenchymzellen im secundären Bast. Außer den Sternhaaren und der inneren Korkbildung zeigen die

Styracaceen keine wesentlichen Abweichungen.

Im äußeren Bau stimmt durch ihren unterständigen gerippten Fruchtknoten zumal Halesia mit Cornus und Alangium überein, im Blütenstand, kurz gezähnten Kelch und den weißen Kronblättern auch Styrax mit Cornus-Arten. Nach der Flora bras. VII Taf. 69—71 kommen auch bei Styrax dicht unter dem Kelch die für Ribes Grossularia. manche Brexieen. Ternstroemiaceen, Guttiferen, Alangium, Polyosma, Melanophylla, Aucuba, Nyssa, Caryocar. Oenothera und zahlreiche andere Verwandten der Saxifragaceen characteristischen kleinen Vorblätter vor. An Alangium erinnern ferner auch die am Grunde zuweilen verwachsenen

weißen Kronblätter, die behaarten bandförmigen Staubfäden und die langen Antheren von Styrax. Nach Sieb. et Zucc., Fl. jap. I (1835) Taf. 46 Fig. a und b sind die Zweigknospen von Styrax Obassia scheidenartig vom Blattstiel umhüllt, wie bei Ilex. Nach Schirasawa Taf. 80 Fig. 13 und 18 hat dieselbe Art ähnliche eiförmige, abstehend behaarte Zweigknospen, wie die Cornacee Viburnum dilatatum Thunb. (Schirasawa Taf. 87), auch eine ganz ähnliche buchtige Bezahnung und leitersprossenartige Queraderung des Blattes. Schließlich hat auch Halesia corymbosa (Sieb. et Zucc. a. a. O. Taf. 47) ganz dieselben eiförmigen, von zwei Schuppen eingeschlossenen Zweigknospen, wie manche Viburnum-Arten.

Das einzige, was einer Ableitung von den Philadelpheen nicht besonders günstig ist, sind die noch bitegmischen Samenknospen der Styracaceen (mit Ausnahme von Halesia) und vieler Cornaceen und die am Grunde, wie bei Symplocos und vielen Ternstroemiaceen, häufig zu einer kurzen Röhre verwachsenen Staubblätter der Styracaceen; denn nach van Tieghem sollen die Philadelpheen und Hydrangeen schon tenuinucellat unitegmische Samenknospen haben. Da er aber in seiner Arbeit über das Ovulum als Grundlage seines Systems nirgends die untersuchten Arten aufzählt, so fehlt es an genügenden Anhaltspunkten dafür, daß seine Befunde nun auch wirklich innerhalb der einzelnen Familien und Sippen constant sind, und seine Untersuchungen haben daher nur den relativen Wert einer vorläufigen Orientierung. Trotzdem hat mich ein eingehender Vergleich schließlich zu der Überzeugung geführt, daß die Styracaceen nicht mit den Philadelpheen und Cornaceen verwandt sind, sondern neben den Ebenaceen von Gordonieen abstammen.

Nach seiner fünfklappigen, vielsamigen Kapsel und seinen kleinen, geflügelten Gordonieen-Samen ist wohl Alniphyllum die ursprünglichste, den hartia- und stuartia-artigen Stammeltern noch am nächsten stehende Gattung der Styracaceen, von der sich die übrigen leicht ableiten lassen, nämlich zunächst Bruinsmia und Styrax, noch mit zahlreichen Samenknospen in jedem Fach des Fruchtknotens, erstere aber schon diclin und Styrax nur noch mit drei Fruchtblättern und einem einzigen Samen; dann Foveolaria und Pamphilia mit nur noch einer Samenknospe in jedem Fruchtknotenfach, erstere mit nur noch drei Fruchtblättern, letztere mit nur noch fünf Staubblättern; dann Halesia mit unterständigem Fruchtknoten und in jedem Fach noch mit mehreren, wie bei Bruinsmia teils aufwärts, teils abwärts gerichteten Samenknospen, eine besondere Sippe, die Halesieae Miers, bildend.

Bei den oben auf S. 147 verlassenen Celastraceen wieder anknüpfend, gehe ich nunmehr über zur Besprechung der Staphyleaceen, denn auch diese hielten De Candolle, Meissner, Endlicher, A. Braun, Eichler, Radlkofer und Pax für Verwandte der ersteren, und ich selbst habe mich noch bis in allerjüngste Zeit dieser Ansicht angeschlossen.') Als unterscheidende Merkmale

¹) Siehe Eichler, Blütendiagr. II (1878) S. 366; L. Radlkofer in Sitzungsber. math.-phys. Cl. k. b. Ak. Wiss. München XX (1890) S. 112, 129—136, 350—356; Pax in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 5 (1896) S. 259; H. Hallier, Tubifloren und Ebenalen (1901) S. 74—75, Provisional scheme (Juli 1905) S. 159.

gegenüber den Sapindaceen, zu denen sie gleichfalls häufig in Beziehung gebracht worden sind, hebt Radlkofer a. a. O. S. 111—112, 130—137 und 354 hervor das Vorhandensein von Sameneiweiß, den geraden Embryo, den intrastaminalen, dem Kelch angewachsenen Discus, die meist leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen, die isolierten Bastfaserbündel des Pericycels und das meist behöft getüpfelte Holzprosenchym. Zu diesen Unterscheidungsmerkmalen gesellt sich nach Radlkofer in Engl. Pr.'s Nat. Pfl. III, 5 (1896) S. 278 für die Sapindaceen das häufige Vorkommen von Secretelementen, Saponin und kleinen Außendrüsen. Man kann dem für die Staphyleaceen noch hinzufügen das häufige Vorkommen von Nebenblättern und Stipellen, die Form und corollinische Beschaffenheit des Kelches von Staphylea, die regelmäßige und vollständige Iso- oder Diplostemonie, die unvollkommene Verwachsung der Fruchtknotenfächer und Griffel und endlich auch die Beschaffenheit der Samenschale.

Nach Guérin im Journ. de bot. XV (1901) S. 357—360 Fig. 24 und 25 ist nämlich das innere Integument und der Nucellus im reifen Samen von Staphylea pinnata zu einem dünnen, die Cuticula des Nucellus enthaltenden Häutchen resorbiert, während das äußere Integument mit Ausnahme der innersten Zellschichten sehr stark sclerosiert ist und sich aus einer Schicht ungefähr würfelförmiger Oberhautzellen und zahlreichen Schichten von kugeligen Sclerenchymzellen zusammensetzt. Bei Cardiospermum Halicacabum, Koelreutera paniculata und Xanthoceras sorbifolia hingegen ist nach Guérin a. a. O. S. 336-347 das innere Integument in verschiedenartiger Ausbildung auch am reifen Samen noch überall, bei Aesculus Hippocastanum wenigstens in der Micropyle-Gegend, vollständig erhalten. Das äußere Integument ist zwar auch bei diesen vier Sapindaceen stark sclerosiert, jedoch bei weitem nicht so stark, wie bei Staphylea; ferner ist hier die Oberhaut überall palissadenartig ausgebildet und auch die übrigen Sclerenchymzellen zeigen kier, mit Ausnahme von Aesculus, eine deutliche Neigung zu radialer Streckung. Der Nucellus ist bei allen vier Arten vollständig resorbiert, gleichwie bei Aesculus auch das Endosperm; bei Koelreutera und Xanthoceras ist hingegen das letztere auf eine einzige zusammenhängende Zellschicht, bei Cardiospermum sogar auf einzelne isolierte Zellen reduciert. NachRadlkofer a. a. O. (1890) S. 132—133 sind nun zwar auch bei den Staphyleaceen Euscaphis und Akania die Oberhautzellen der Testa palissadenartig ausgebildet, jedoch nicht, wie bei den genannten vier Sapindaccen, sclerosiert, sondern von weicher, arillusartiger Beschaffenheit.

Daß der Bau der Samenschale überhaupt ganz allgemein für die Systematik von außerordentlicher Bedeutung zu werden verspricht und eine ebenso methodische vergleichende Untersuchung desselben äußerst wünschenswert wäre, wie sie Radlkofer und Solereder mit zielbewußter Beharrlichkeit für Achse und Blatt durchgeführt haben, habe ich schon wiederholt zu betonen Gelegenheit gehabt. 1) Schon nach dem gegenwärtig vorliegenden durchaus

<sup>1)</sup> Hallier, H., Tubifloren und Ebenalen (1901) S. 8-9, 12-14; Über Engler's Rosalen (1903) S. 39.

lückenhaften Beobachtungsmaterial scheint es fast, als ob der Ort des Auftretens der so weit verbreiteten sclerotischen, häufig auch palissadenartig ausgebildeten Zellschicht (bald in der Oberhaut, bald im Innern der Samenschale) für ganze Ordnungen constant ist und daher bei der Ermittelung von Verwandtschaftsbeziehungen wertvolle Anhaltspunkte zu bieten vermag. Eine ganze Reihe von Familien, nämlich nach Harz, Samenkunde II (1885) S. 555-556 und 777 die Malvaceen, Euphorbiaceen, Concolrulaceen und Cucurbitaceen und nach Chodat in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 4 S. 320 und 328 die Tremandraceen und viele Polygalaceen, stimmen nämlich darin überein, daß eine innere Zellschicht der Testa sclerotisch und meist auch palissadenartig ausgebildet wird; andererseits sind bei dem als Gruinale den Malvaceen nicht allzufern stehenden Linum usitatissimum statt solcher Palissaden tangential gestreckte Sclerenchymfasern vorhanden, und bei den Cucurbitaceen ist auch die Oberhaut sclerotisch und palissadenartig entwickelt. Dem gegenüber ist es bei den einander ziemlich nahe stehenden Leguminosen (nach Harz), Sapindaceen (incl. Hippocastaneen) und Melianthaceen (nach Guérin) nur die Oberhaut der Testa, welche sich zu einem Palissadensclerenchym entwickelt. Indifferent verhalten sich natürlich Formen mit Schließfrüchten und infolgedessen dünner und zarter Testa, so auf seiten der Rutalen die  $ilde{T}$ erebinthaceen. Aceraceen und Urticalen, oder auch solche Formen, bei denen die Testa aus anderen Gründen überhaupt nicht sclerosiert, so die Zygophyllaceen - Gattung Sertzenia, bei welcher die Oberhaut der Testa nach Engler zwar palissadenartig entwickelt, aber nicht sclerosiert, sondern verschleimt ist, ferner die oben erwähnten Staphyleaceen-Gattungen Euscaphis und Akania mit gleichfalls palissadenartiger, aber weicher, arillusartiger Oberhaut der Testa.

In vielen der oben erwähnten Eigenschaften, so namentlich in dem Vorkommen linealischer oder schwielenartiger Nebenblätter, der Zahl der Staubblätter, dem reichlichen Endosperm, dem geraden Embryo, der Beschaffenheit des Discus, der Gefäßdurchbrechungen, des Pericycels und Holzprosenchyms, dem Fehlen von Innenund Außendrüsen stimmen nun zwar die Staphyleaceen mit den Celastraceen (nur Kokoona hat innere Harzdrüsen) tatsächlich überein. Schon Radlkofer weist jedoch a. a. O. (1890) S. 354 darauf hin, daß sich die Staphyleaceen von allen Familien, die im vorausgehenden zu den Celastralen gezählt wurden, - und dazu gehören nicht die durch klappige Kronblätter abweichenden, neben den Rhamnaceen von choristylis- und perrottetia-artigen Suxifragaceen abstammenden Ampelidaceen -, durch ihre meist gefiederten Blätter unterscheiden. Des weiteren unterscheiden sie sich durch das Vorkommen von Stipellen, die Form und Aderung der Kelch- und Kronblätter, die unvollständig verwachsenen, langgriffeligen Fruchtblätter, das Fehlen eines echten Arillus, ihre nicht laubartigen und grünen Keimblätter und vor allem durch ihre nach Radlkofer zuweilen epitropen, nach van Tieghem noch crassinucellaten Samenknospen, denn bei den Celastraceen, Aquifoliaceen und Ternstroemiaceen sind die letzteren apotrop und schon tenuinucellat.

Wie ich schon in meiner Monographie der Kautschuklianen (1900) S. 201 Anm. 2 kurz erwähnte, sind die nächsten Verwandten der Staphyleaceen die Cunoniaceen. Mit diesen stimmen sie unter anderem überein durch ihre meist gegenständigen und gefiederten Blätter und überhaupt die äußere Tracht, durch das Vorkommen von Nebenblättern, den wohl ausgebildeten, ganz oder wenigstens zum Teil bleibenden Kelch, das Vorkommen von Diplostemonie, den intrastaminalen Discus, die mehr oder weniger perigyne Insertion der Kelch-, Kron- und Staubblätter, die zweibis dreizähligen Fruchtblätter, die crassinucellat bitegmischen, meist apotropen Samenknospen, das reichliche Endosperm, den geraden Embryo, die planconvexen Keimblätter, die entweder ausschließlich leiterförmigen oder auch einfachen Gefäßdurchbrechungen, das Vorkommen sowohl behöften als auch einfach getüpfelten Holzprosenchyms, Krystallkammerparenchyms, secundären Hartbastes, verschleimter Oberhautzellen des Blattes, das Fehlen innerer und äußerer Drüsen (nur bei Weinmannia trichosperma sind in der Rinde und bei Tapiscia im Marke Schleimzellen nachgewiesen), die oberflächliche Korkentwickelung und den Bau der Blattzahn-In der Form des Receptaculums und Kelches nähert sich Staphylea zumal den Cunoniaceen-Gattungen Aphanopetalum und Ceratopetalum; die Nervatur ist freilich insofern verschieden, als im Receptaculum von Staphylea Bumalda nur fünf Kelchblattnerven deutlich hervortreten, die sich in die Kelchblätter hinein leierförmig verzweigen und sie durch einen Nervenring vom Receptaculum abgrenzen, während bei den beiden Cunoniaceen-Gattungen zehn Nerven vorhanden sind, von denen sich die intersepalen stimmgabelförmig in die Kelchblätter hinein spalten, ohne zu einem Ring zu anastomosieren. Die Blasenfrucht von Staphylea läßt sich einigermaßen mit der Flügelfrucht von Gillbeea (Engl. Pr. III, 2a Fig. 56C) vergleichen, zumal die kleinere, blasige, ventral aufspringende Balgfrucht von St. Bumalda (Sieb. et Zucc., Fl. jap. I, 1835, Taf. 95) auch mit den gleichfalls ventral aufspringenden Kapseln von Tetracarpaea, Itea und Belangera (Engl. Pr. III, 2a Fig. 43, 45, 56E und F). Beziehungen zu den Saxifragaceen zeigen sich auch in den zusammenneigenden Griffeln von St. Bumaldu und pinnata einerseits, Hydrangea Azisai, acuminata, Thunbergii und hirta (Sieb. et Zucc. a. a. O. Taf. 51, 56, 58 und 62) andererseits, ferner in den am Grunde der Zweige lange erhalten bleibenden Knospenschuppen von Staphylea Bumalda, Deutzia. Philadelphus. Hydrangea- und Abelia-Arten, Viburnum. Sambucus racemosa (Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 2909), Loniceria coerulea (ebendort Taf. 2919) und alpigena (Taf. 2920), Diervilla und zahlreichen anderen Abkömmlingen von Philadelpheen. Auch die gegen das Receptaculum durch ihre hellere Farbe abstechenden Kelchblätter von Staphylea erinnern an Philadelphus, Deutzia und Itea, ebenso die langen, weißen Kronblätter. An eine engere Verwandtschaft oder gar Abstammung der Staphyleaceen von den Philadelpheen oder Hydrangeen kann aber wohl nicht gedacht werden wegen ihrer crassinucellat bitegmischen Samenknospen, ihres Außenkorkes, ihrer pericyclischen Hartbastbündel, die den Philadelpheen und Hydrangea vollständig fehlen,

wegen des Vorkommens von secundärem Hartbast, von Fiederblättern, Stipeln, Stipellen usw. Dagegen beschränken sich die Abweichungen von den Cunoniaceen im wesentlichen auf die isolierten Hartbastbündel des Pericycels und die Zahl und Anordnung der Gefäßbündel des Blattstieles (vergl. Solereder, Syst. Anat. S. 275 und 359 und *Euscaphis staphyleoides* in Sieb. et Zucc. a. a. O. Taf. 67 Fig. I), die niemals paarweise verwachsenen Nebenblätter, das Vorkommen von Stipellen und wechselständigen Blättern, die geringere Verwachsung der Fruchtblätter, die zuweilen an der Spitze wenigstens vereinten Griffel und die Form der Früchte bei den Staphyleaceen.

Noch vollständiger, als mit den Cunoniaceen, stimmen die Staphyleaceen im anatomischen Bau, zumal im Bau des Pericycels und Blattstieles, trotz der fehlenden inneren und äußeren Drüsen, mit den Rutaceen überein, und sie stehen daher diesen möglicher Weise ebenso nahe, wie den Cunoniaceen und Saxifragaceen, bei denen ja gleichfalls die bei den Rubiaceen, Rutaceen, Melianthaceen, Zygophyllaceen, Simarubaceen und Sapindaceen vorkommenden Styloiden und die für viele Rubiaceen, Rutaceen und die Melianthaceen-Gattung Greyia characteristischen Rhaphiden auftreten (vergl. Solereder, Syst. Anat. S. 931).

Die Übereinstimmungen mit den Rutaceen nicht nur im inneren, sondern auch im äußeren Bau sind so zahlreich, daß ich lange Zeit geneigt war, die Staphyleaceen geradezu für Abkömmlinge der ersteren zu halten, zu denen Radlkofer a. a. O. (1890) S. 340 ganz mit Recht die Simarubaceen, Burseraceen, Anacardiaceen und Meliaceen, aber wohl mit Unrecht auch die den Caesalpinieen und Malpighiaceen näher stehenden Sapindaceen rechnet, während er auf S. 112—127, 337, 349—350 und 355 die offenbar gleichfalls von *Rutaceen*, zum Teil vielleicht auch neben ihnen unmittelbar von Cistifloren abstammenden Malpighiaceen, Zygophyllaceen und Melianthaceen noch irrtümlich zu den direct von Luxemburgieen abstammenden Gruinalen zählt. Abgesehen von der großen Übereinstimmung der Staphyleaceen nicht nur mit den unmittelbar von Cistifloren abzuleitenden Cunoniaceen, sondern auch mit den Saxifragaceen und — das sei gleich mit hinzugefügt -- mit den gleichfalls von Cistifloren abstammenden Rosaceen, deuten aber auch noch verschiedene andere Anzeichen darauf hin, daß die Staphyleaceen trotz ihres minderzähligen Fruchtknotens im Stammbaum nicht über, sondern allenfalls nur neben die Rutaceen zu stellen sind, so namentlich der Umstand, daß im Gegensatz zu den Melianthaceen, Zygophyllaceen, Simarubaceen, Aceraceen, fast allen Terebinthaceen und Sapindaceen (incl. Hippocastaneen) und allen Meliaceen die Gefäße bei sämtlichen Staphyleaceen, gleichwie bei der Terebinthaceen-Gattung Brunellia und nur ganz wenigen Rutaceen, noch leiterförmige Durchbrechungen besitzen und nur bei Akania daneben auch bereits einfache Durchbrechungen auftreten. Auch das noch reichliche Endosperm und die in Übereinstimmung damit noch flach planconvexen Keimblätter der Staphyleaceen (und Cunoniaceen) wiederholen sich unter den Rutalen nur noch bei deren

ursprünglicheren Formen, so bei vielen Rutaceen, den Melianthaceen, Zygophyllaceen, manchen Meliaceen und allen echten Terebinthaceen-Gattung Brunellia. Ebenso teilen die Staphyleaceen die vorwiegend decussierte Blattstellung nicht nur mit den Cunoniaceen, sondern auch mit manchen Rutaceen (Evodia, Choisya, Astrophyllum u. a.), Terebinthaceen, den meisten Zygo-phyllaceen und den Aceraceen, während die schraubig beblätterten und dabei zum Teil gleichfalls mit Nebenblättern versehenen Akanieen ihr Gegenstück unter den Zygophyllaceen bei manchen Chitonieen finden. Vor allem aber zeigen sich in dem eigentümlichen Bau des Fruchtknotens von Staphylea und Euscaphis die deutlichsten Beziehungen zu den Rutalen. Ein ähnliches Auseinanderklaffen der Fruchtblätter unterhalb der miteinander verwachsenen Griffel findet sich nämlich auch bei vielen Rutaceen, Simarubaceen, Zygophyllum (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 4 Fig. 49 F—H) und Greyia (ebendort III, 5 Fig. 189 J); besonders lehrreich ist in dieser Hinsicht ein Vergleich der Abbildungen des Fruchtknotens von Staphylea pinnata (III, 5 Fig. 143 C und E) und Xanthoxylum fraxineum (III, 4 Fig. 65 E-G). Corollinisch gefärbt, wie bei Staphylea, ist der Kelch bekanntlich auch bei Melianthus, für welchen mir gleichfalls, wie überhaupt für die kleine nach ihm benannte Familie, auch die Möglichkeit einer bloßen Verschwisterung mit den Rutaceen, Saxifragaceen und Cunoniaceen nicht ganz ausgeschlossen erscheint, worauf vielleicht
schon seine an Strasburgera, Itea ilicifolia, Pterostemon, die
Cunoniaceen, Elatinaceen, Staphyleaceen und Rosaceen erinnernden Nebenblätter und das Fehlen der für die Rutaceen und die meisten ihrer Abkömmlinge characteristischen Secretorgane hindeutet. Auch die schöne, weiße Blüte und die wie bei vielen. Zygophyllaceen, Malpighiaceen, Simarubaceen, Terebinthaceen, Aceraceen und Meliaceen in ein kurzes Spitzchen endenden Antheren von Staphylea lassen sich gut mit denen vieler Rutaceen vergleichen, um so mehr, als auch die Blütenstaubkörner nach Möhl und H. Fischer dieselbe Form haben, wie diejenigen vieler Rutaceen und anderer Rutalen. Allerdings stehen hier Fischer's Angaben nicht ganz mit denen von Mohl und Radlkofer a. a. O. 1890 S. 132 im Einklang, insofern als er Staphylea Pollenkörner mit drei Längsfalten, den Rutaceen solche mit drei bis acht Längsfalten zuschreibt, während Mohl bei den meisten Rutaceen, ferner er und Radlkofer auch bei den Staphyleaceen noch je eine Warze oder Pore in den Falten beobachtet haben. Daß die Fiederblätter und der intrastaminale Discus der Staphyleaceen einer Annäherung derselben an die Rutalen äußerst günstig sind, braucht kaum besonders hervorgehoben zu werden. Um so bedeutsamer erscheint es hingegen, als ein Parallelfall zu den Terebinthaceen, daß die im allgemeinen apotropen Samenknospen der Staphyleaceen nach Radlkofer a. a. O. 1890 S. 131, 135 und 353 in einzelnen Gattungen doch auch eine ausgesprochene Neigung zu Epitropie haben, daß ferner nach demselben Autor a. a. O. S. 163, 205-206, 338 und 340 auch bei den Sapindaceen und Meliaceen sowohl apotrope als auch epitrope Samenknospen vorkommen, ja daß sogar bei vielen Rutaceen sowie bei Melianthus (a. a. O.

S. 349) und manchen Sapindaceen (a. a. O. S. 206) Epitropie und Apotropie normalerweise oder gelegentlich im selben Fruchtknotenfache beobachtet werden kann, lauter Verhältnisse, die schon oben auf S. 100-104 bei der Wiedervereinigung der Burseraceen mit den Anacardiaceen zu der alten Familie der Terebinthaceen gebührend in Rechnung gezogen worden sind.

Gehen wir nun über zur Frucht, so zeigen sich auch hier die deutlichsten Anklänge an die Rutalen und Sapindalen, bei den Balgfrüchten von Euscaphis nämlich an diejenigen von Xanthoxylum, der Terebinthaceen-Gattung Brunellia und manchen Simarubaceen, bei der Blasenfrucht von Staphylea an diejenigen von Melianthus, Cardiospermum, Koelreutera und der Meliacee Aitonia, sowie an die mehr oder weniger geflügelten Früchte von Ptelea, Guajacum, Bulnesia, Dipteronia, Serjania, Paullinia. Urvillea und Dodonaea. Eine beinharte Schale, wie bei Staphylea, besitzen auch die Samen der Melianthaceen, vieler Rutaceen und Zygophyllaceen, eine weichere arillöse Außenschicht hingegen außer denen von Euscaphis und Akania nach Radlkofer a. a. O. 1890 S. 127 auch die von Guajacum. Schließlich mag noch erwähnt sein, daß seitlich zusammengedrückte Samen mit großem, in die Länge gezogenem Nabel, wie bei Turpinia (Engl. Pr. III, 5 Fig. 144H und J), auch bei vielen Rutaceen vorkommen, so z. B. bei Correa, Empleurum und Pilocarpus (Engl. Pr. III, 4 Fig. 83L und M, 92G—J, 93D und J).

Mit den Staphyleaceen stimmen auch die Aceraceen überein durch ihre gegenständigen, bei Dipteronia und Negundo gefiederten Blätter, die zuweilen corollinisch gefärbten und mehr oder weniger miteinander verwachsenen Kelchblätter, die zuweilen zugespitzten Antheren, den häufig intrastaminalen Discus, die apotropen, crassinucellat bitegmischen Samenknospen und in manchen anderen Eigenschaften. Nach vorübergehender Einreihung der letzteren bei den Amentifloren glaubte ich daher ihre Flügelfrucht zumal in der primitiveren Form von Dipteronia als ein Reductionsproduct der Blasenfrucht von Staphylea und die Aceraceen selbst als Abkömmlinge der Staphyleaceen ansprechen zu dürfen. 1) Von den letzteren unterscheiden sie sich jedoch durch das völlige Fehlen von Nebenblättern und Stipellen, die häufig ungegliederten Blätter, das Vorkommen dicliner Blüten, die Zahl der Staubblätter, die nach Mohl der Warzen in den drei Längsfalten entbehrenden Pollenkörner, die miteinander fest verwachsenen Fruchtblätter, die nach Payer, Organog. Taf. 27 von einem häutigen Arillus umhüllten Samenknospen, die dünne, nach Guérin nicht sclerosierte, aber Oxalatkrystalle enthaltende Samenschale, das Fehlen des Endosperms, den gekrümmten, häufig grünen Keimling und den durchaus verschiedenen anatomischen Bau von Achse und Blatt (stets einfache Gefäßdurchbrechungen und einfach getüpfeltes Holzprosenchym, Vorkommen innerer und äußerer Drüsen und eines gemischten und continuierlichen Sclerenchymrohres). Auch

¹) Siehe H. Hallier, Über *Daphniphyllum* (Tokio 1904) S. 14; Zweiter Entwurf, in Ber. deutsch. bot. Ges. XXIII, 2 (März 1905) S. 89; Neue Schlaglichter (Juli 1905) S. 11.

an eine nähere Verwandtschaft der Aceraceen mit den Staphylea-

ceen ist also nicht zu denken.

Selbst noch Radlkofer, der gründliche Kenner der Sapindaceen, hält a. a. O. 1890 S. 107—108, 332—355 und 1896 S. 298 an der alten Ansicht fest, daß die Sapindaceen als die nächsten Verwandten der Aceraceen zu betrachten seien. Auch er hebt indessen bereits als unterscheidende Merkmale für die letzteren hervor ihre allerdings nur von der der Sapindaceen im engeren Sinne, nicht von derjenigen der Hippocastaneen abweichende Blattstellung, ihre meist abweichende Blattform, die häufig abweichende Stellung der Staubblätter und die (nach Solereder jedoch nicht bei allen Arten) isolierten Bastfaserbündel des Pericycels. Dem lassen sich aber leicht noch eine ganze Reihe von wesentlichen Abweichungen hinzufügen, die auch eine engere Verwandtschaft mit den Sapindaceen (incl. Hippocastaneen) trotz der hochgradigen Übereinstimmung im anatomischen Bau als im höchsten Grade zweifelhaft erscheinen lassen, so namentlich die Form und sonstige Beschaffenheit von Kelch und Kronblättern, die Form der Blütenstaubkörner, der häutige Arillus der Samenknospen, die dünne, nicht sclerotische, aber oxalathaltige Samen-

schale und der grüne Keimling.

Da nun gerade diese vom Verhalten der Sapindaceen abweichenden Eigenschaften der Aceraceen sich fast alle bei den Terebinthaceen wiederfinden, so scheinen mir letztere, trotz, des abweichenden Habitus, den Aceraceen doch viel näher zu stehen, als die Sapindaceen, die übrigens nach Radlkofer gleichfalls in die engere Verwandtschaft der Anacardiaceen gehören. Kein Wunder also, daß die Terebinthaceen in Dobinea sogar eine Gattung enthalten, die früher allgemein als Aceracee gegolten hat und erst durch Radlkofer zu den Anacardiaceen versetzt wurde. Sollten zu dieser ursprünglich falschen Auffassung der systematischen Stellung dieser Gattung auch ihre häufig gegenständigen Blätter mit verleitet haben, so ist dies bei den Terebinthaceen nicht der einzige Fall einer Annäherung an das gleiche Verhalten der Aceraceen, vielmehr zeichnet sich auch die Mangifereen-Gattung Bouea durch gegenständige Blätter aus. Ferner kommen bekanntlich auch bei den Terebinthaceen sowohl gefiederte, als auch ungeteilte Blätter vor, und das für die Mangifereen characteristische enge, feine Adernetz läßt sich unschwer an den ganzrandigen, eilancettlichen, unterseits wie bei Semecarpus Perrottetii graublauen Blättern von Acer oblongum Wall. wiedererkennen. Die bei vielen Acer-Arten vorkommende Gamosepalie ist bekanntlich auch bei den Terebinthaceen sehr verbreitet und die weißen Blüten von Acer tataricum sind äußerlich denen von Schinus dependens durchaus nicht unähnlich. Auch die Stellung der Staubblätter wechselt bei den Terebinthaceen in Bezug auf den Discus ebensosehr, wie bei den Aceraceen; die Antheren von Acer campestre sind nach Wilhelm's Bilderatlas zur Forstbotanik S. 98 Fig. 203 behaart, wie diejenigen unserer Rhoideen-Gattung Juliania, und gar der in Payer's Organogénie auf Taf. 27 abgebildete häutige Arillus der Samenknospen von Acer tataricum und A. pseudoplatanus erinnert aufs lebhafteste an Hemsley's Beschreibung der Samenknospe

von Juliania, deren eigentümlicher Obturator nach dieser Schilderung zur Samenknospe selbst in einem ähnlichen Verhältnis steht, wie "nozzle" und "socket". Blütenstaubkörner, wie sie nach Mohl und H. Fischer der Gattung Acer eigen sind, also mit drei Längsfalten, aber ohne Warzen oder Keimporen in den Falten, wurden weder von genannten beiden Autoren, noch auch von Radlkofer bei irgend einer Sapindacee beobachtet, wohl aber von Mohl bei Mangifera und Anacardium und von H. Fischer bei zwei Rhus-Arten, letzteres allerdings auch wieder im Gegensatz zu den durch Mohl an drei anderen Rhus-Arten gemachten Beobachtungen. Die Flügelfrucht der Aceraceen läßt sich ebensowohl durch Reduction aus den Steinfrüchten von Terebinthaceen entstanden denken, wie aus den Blasenfrüchten, Kapseln und Coccen der Sapindaceen, ja die Flügelfrüchte der Rhoideen-Gattungen Loxopterygium und Schinopsis kommen in der Tat denen von Acer schon sehr nahe und auch die dreieckigen Steinkerne von Dracontomelum mangiferum (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 5 Fig. 97 J) ahmen in auffälliger Weise die Form des verdickten, den Samen umschließenden Teiles der Ahornfrucht nach. Dazu kommt, daß auch die Terebinthaceen nur eine dünne, häutige Samenschale besitzen, auch die Keimblätter von Pistacia vera gleich denen von Acer Chlorophyll enthalten, auch bei den Anacardiaceen das Stämmchen häufig den Keimblättern seitlich anliegt, wie bei Dipteronia und Acer-Arten, und auch bei Acer pseudoplatanus (vergl. Schlechtendal-Hallier, Fl. v. Deutschl. Taf. 1525) die Keimblätter mehrmals quer gefaltet sind, wie bei manchen Cusparieen und Terebinthaceen, z. B. Cusparia, Erythrochiton. Aucoumea und Juglans. Ein Vergleich der Abbildungen in Engler's Pflanzenreich Heft 8 (1902) und in DC.'s Monographiae Phanerog. IV (1883) läßt leicht erkennen, daß auch eingeschlechtige Blüten, längliche, einfach fiedernervige Kronblätter und ein gelappter, in den männlichen Blüten ein Fruchtknotenrudiment umschließender Discus bei den Aceraceen und Terebinthaceen gleich verbreitet sind.

In Bezug auf die fast vollkommene Übereinstimmung des anatomischen Baues beider Familien mag besonders hervorgehoben sein das Vorkommen von Drüsenhaaren und zweiarmigen Deckhaaren, die wechselnde Beschaffenheit des Pericycels, die vorwiegend in den äußeren Teilen des Weichbastes auftretenden Secretorgane mit milchigem, dunkel gerinnendem Inhalt, das Vorkommen geschichteten Bastes (zumal bei den Juglandeen), die einfachen Gefäßdurchbrechungen, das einfach getüpfelte Holz-prosenchym, das Vorkommen von Kammerfasern mit Einzel-

krystallen im Weichbaste.

Wenn im vorausgehenden festgestellt werden konnte, daß die Staphyleaceen sich in vieler Hinsicht den Rutaceen nähern und durch mehr oder weniger directe Abstammung von Ochnaceen mit ihnen und den Cunoniaceen eng verschwistert sind, dann darf man füglich auch bei anderen Abkömmlingen der Ochnaceen Ähnlichkeiten erwarten, in denen diese Verwandtschaft mit den Rutaceen zum Ausdruck gelangt. Und in der Tat fällt es nicht schwer, bei den Saxifragaceen, Celastraceen, Aquifoliaceen, Ternstroemiaceen, Rosaceen u. a. solche Anklänge

an die Rutaceen ausfindig zu machen. Es wurde in dieser Hinsicht schon erwähnt das Vorkommen von Rhaphiden, Styloiden und Krystallsand bei den Saxifragaceen, Rutaceen und Rubiaceen, Rhaphiden und Styloiden auch bei den Melianthaceen. Dem kann als weitere wichtige Übereinstimmung im anatomischen Bau noch hinzugefügt werden das Vorkommen von Secretzellreihen im Weichbast mancher Rutaceen, Aceraceen und der Gattung Abrophyllum, von deren Zugehörigkeit zu den Saxifragaceen ich mich freilich in Ermangelung von Material nicht selbst vergewissern konnte, und das Vorkommen diesen Zellreihen offenbar entsprechender Secretzellen oder Secretgänge im Weichbast oder Pericycel mancher Simarubaceen, Celastraceen und Hippocrateaceen, der meisten Guttiferen (incl. Bonnetieen) und Terebinthaceen und aller Pittosporaceen. Der Kork entsteht bei den Rutaceen in oder unmittelbar unter der Rindenepidermis, wie bei den Brexieen und Cunoniaceen (incl. Bauera), Peltiphyllum und Vahlia, aber keinen anderen Saxifrageen und keinen Grossularieen, Philadelpheen, Hydrangeen und echten Escallonieen. In der Ausbildung des Pericycels zeigen die Rutaceen ganz dieselben Verschiedenheiten, wie die Saxifragaceen, und zwar meist isolierte Hartbastbündel, wie bei den Brexieen Anopterus und Itea, nur die Cusparieen-Gattung Pilocarpus, eine Amyris-Art und die Aurantieen-Gattung Paramignya, von denen die letztere auch zu den wenigen durch das Vorkommen leiterförmiger Gefäßdurchbrechungen ausgezeichneten Gattungen gehört, gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr, wie bei Abrophyllum, der Brexieen-Gattung Quintinia und den Cunoniaceen, und nur ganz wenige Rutaceen überhaupt kein Sclerenchym, gleich den Philadelpheen, Hydrangea und Ribes. Den Schleimräumen der Rinde von Xanthoxylum-, Evodia- und Phellodendrum-Arten entsprechen vielleicht die Schleimzellen in der Rinde der Cunoniacee Weinmannia trichosperma, der Rosacee Eriobotrya japonica und im Marke der Staphyleacee Tapiscia sinensis. Bei manchen Rutaceen zeichnet sich auch die Oberhaut des Blattes durch eine starke Verschleimung der Membran aus, wie das gleichfalls auch für die Cunoniaceen characteristisch ist und nach Solereder, Syst. Anat. S. 908 noch in zahlreichen anderen Familien unserer Ochnogenen wiederkehrt. Schließlich stimmen die Rutaceen nach Solereder S. 360 und 967 mit den Cunoniaceen. Staphyleaceen, Celastraceen, Hippocrateaceen, Guttiferen, Humiriaceen, Myrtifloren, Rosaceen, Leguminosen und zahlreichen anderen Ochnogenen auch noch durch das häufige Vorkommen secundären Hartbastes überein, der zumal in der Ördnung der Columniferen eine große Verbreitung hat, aber freilich auch nur in wenigen Ordnungen der Proterogenen, unter welcher Bezeichnung hier zum ersten Male die Polycarpicae und die von ihnen abstammenden Ranalen, Aristolochialen, Sarracenialen, Rhoeadalen, Piperalen und Hamamelidalen (Platanaceae und Hamamelidaceae) zusammengefaßt sein mögen, gänzlich zu fehlen scheint.

Nunmehr zu den exomorphen Verhältnissen übergehend, erwähne ich zunächst, daß Skimmia japonica in der ganzen Tracht sowohl, wie auch im besonderen durch ihre dicken, stielrunden, lange grün bleibenden Zweige, ihre derben, lederigen, lancettlichen,

sattgrünen, zu Scheinwirteln zusammengedrängten Blätter und ihre der Blattstellung entsprechend ungefähr wirtelige Verzweigung stark an Anopterus, Ilex, Aucuba, Laurocerasus, Pittosporum und Rhododendrum erinnert, an Anopterus, Ilex und Pittosporum auch durch die weißen Blüten, an Ilex, Sambucus und manche Pomeen durch die scharlachrote Steinfrucht mit getrennten Steinen. Auch die in der Knospe kugel- oder birnförmig dachigen Kronblätter der Toddalieen, Aurantieen und anderer Kutaceen gleichen denen der Aquifoliaceen und zahlreicher anderer Ochnogenen; im Gegensatz zu denen der Rosaceen und Ternstroemiaceen sind sie meist, besonders deutlich bei Dictamnus, noch lang, schmal und einfach fiedernervig, wie bei Ixerba, Tetracarpaea, Itea, Escallonia, Francoa und zahlreichen anderen Saxifragaceen (vergl. Engl. Pr. III, 2 a Fig. 26 H und K, 43 B, 44 G, 45 G, 47), Verhältnisse, die besonders deutlich gegen eine Ableitung der durch gedrehte, meist parallelnervige Kronblätter ausgezeichneten Columniferen von Rutaceen sprechen, sowie auch gegen eine Ableitung der letzteren von den niemals so reichliches Endosperm und einen so kleinen Saxifragaceen-Embryo, wie Orixa, besitzenden Rosaceen, wozu man leicht durch die in ähnlicher Verteilung über die einzelnen Organe, in ähnlicher Form und ähnlicher Art des Abspringens von der Rinde bei Xanthoxylum, Fagara, Toddalia, Rubus, Rosa und Buettnera carthaginensis Jacq. vorkommenden Stacheln verleitet werden könnte, die sich bei ihrer durchaus abweichenden Form und Stellung nur schwer mit den Periblemstacheln von Ribes Grossularia vergleichen lassen. In ihren reichblütigen Rispen erinnern Skimmia und andere Toddalieen weniger an Ilex, wie an Phelline, die wegen ihrer äußeren Ähnlichkeit auch lange Zeit für eine Rutacee gegolten hat (auch noch in Solereder's Syst. Anat. S. 198 und 202) und erst vor elf Jahren durch Lösener in Engl. Pr., Nat. Pfl., Nachtrag S. 221 zu den Aquifoliaceen versetzt wurde. In der Tracht und den großen, lancettlichen oder spathelförmigen, ganzrandigen Blättern zeigen Erythrochiton und andere Cusparieen, sowie die Boroniee Eriostemon corymbosus (Labill., Sert. austrocaled. Taf. 58) eine gewisse Ähnlichkeit mit Brexia, Argophyllum (Labill. Taf. 40 und 41) und auch wieder mit Phelline (Labill. Taf. 38). Der Blattrand ist bei Citrus, Triphasia und Aegle in ähnlicher Weise gekerbt und drüsenzähnig, wie bei Anopterus, Turpinia, Thea, Symplocos, Ilex-, Evonymus-und Prunus-Arten, Lindleya und zahlreichen anderen Ochnogenen. Die Laubblätter von Lunasia amara haben ganz dieselbe induplicierte, fiederfaltige Knospenlage, wie diejenigen von Octomeles moluccana, Deutziaund Viburnum-Arten, Melanophylla, Aucuba, Polyosma ilicifolium, Alangium begoniifolium, vielen Rosaceen und zahlreichen Ab-kömmlingen der Rutaceen. Die hypogyne Insertion der Kelch-, Kron- und Staubblätter bei den Rutaceen ist ein weiteres Moment, durch welches sie sich mehr den Brexieen, als irgend einer der jüngeren, schon mehr oder weniger peri- und selbst epigynen Saxifragaceen-Sippen oder den Rosaceen nähern. Ebenso spricht auch ihr noch ungefiedert obdiplo- oder haplostemones Androeceum mehr für eine Verwandtschaft mit den Brexieen, als für Beziehungen zu den meist schon durch Fiederung scheinbar polystemonen

Rosaceen und Columniferen. Die länglichen Antheren vieler Rutaceen finden mit ihrem in ein Spitzchen oder Knöpfchen verlängerten Connectiv gleichfalls ihr Ebenbild bei manchen Brexieen, z. B. Brexia, Ixerba, Roussea und zumal Itea virginica (vergl. Engl. Pr. III, 2a Fig. 42, 44, 45 H; III, 4 Fig. 76—92, zumal 89). Die dicke, fleischige, hypogyne Ringdrüse der Rutaceen und vieler ihrer Abkömmlinge, z. B. der Simarubaceen und Terebinthaceen, tritt auch schon bei der Brexiee Ixerba auf; vergl. Engl. Pr. III, 2a Fig. 44 G. Auch die oft nur sehr unvollkommen miteinander ventral verwachsenen Fruchtblätter der Rutaceen sind bei den Saxifragaceen häufig wiederkehrendes Merkmal (vergl. z. B. Astilbe, Leptarrhena, Bergenia, Saxifraga, Philadelphus, Deutzia und Tetracarpaea in Engl. Pr. III, 2 a Fig. 24 C, 25, 26 B, 28, 36 B und T und 43), das von den luxemburgieen-artigen Stammeltern auch auf die Sterculieen und Brownlowieen, sowie auf viele Rosaceen, Apocynaceen (incl. Asclepiadeen) und die Lythraceen-Gattungen Sonneratia und Crypteronia (Engl. Pr. III, 7 Fig. 7D und 8 C) übergegangen ist. In Übereinstimmung damit springen die Fruchtblätter bei vielen Rutaceen, z. B. Xanthoxylum, Evodia und *Pilocarpus*, noch balgfruchtartig längs der Bauchnaht auf, wie bei vielen *Saxifragaceen*, sowie *Xylopia*, *Anaxagorea*, den Helleboreen, Paeonia und anderen mehr oder weniger unvermittelt von Magnoliaceen abstammenden Formen. Dagegen gleichen die loculicid und unvollkommen saepticid aufspringenden Kapseln der Rutacee Esenbeckia und der Melianthacee Bersama lucens mehr denen der Brexiee Ixerba (Engl. Pr. III, 2a Fig. 44 J), bei welcher der Embryo sogar noch viel kleiner ist, als bei Orixa (Fig 44 K und III, 4 Fig. 67 Z), und sich also noch viel weniger von dem der magnoliaceen-artigen Stammeltern entfernt, als bei irgendeiner Rutacee oder gar Rosacee. Mehr für eine Verwandtschaft mit Brexieen als mit Rosaceen spricht auch die dicke, beinharte, glatte, dunkle Anonaceen- und Illicieen-Testa vieler Rutaceen, wie sie sich von den Magnoliaceen auch auf die Hamamelidaceen (incl. Buxeen), Scaphopetalum und Leptonychia, Euphorbiaceen, Rhamnaceen, Trigonialen (Polygala), Leguminosen, Sapindaceen, Diospyrinen, Convolvulaceen, Paeonia und zahlreiche andere Dicotylen vererbt hat. Die kurzen, ventralen Flügel an den Samen von Correa und manchen Diosmeen (Engl. Pr. III, 4 Fig. 83 L und M, 90 J, K und P) ähneln denen von *Ixerba*. Roussea, Anopterus (III, 2a Fig. 44 K und O und S. 81) und den Celastraceen Catha (III, 5 Fig. 123) und Canotia (Nachtrag 1897 S. 224 Fig. 128 a). Wie bei den Rutaceen sind die Samenknospen nach van Tieghem auch noch crassinucellat bitegmisch bei Strasburgera, Itea, Ribes, den Francoeen, Saxifrageen und Astilbeen, doch nicht mehr crassinucellat bei Brexia und Ixerba und auch nicht mehr bitegmisch bei den Escallonieen, Philadelpheen. Hydrangeen und Aquifoliaceen.

Außer den bereits erwähnten Secretorganen des Weichbastes und den Flügeln der Samen zeigt sich die enge Verschwisterung mit den Rutaceen bei den Celastraceen und Hippocrateaceen auch noch in der massigen Entwickelung des Discus und den wie bei Staphylea und vielen Rutaceen in ein fleischiges Spitzchen ver-

längerten Antheren von Kokoona (Engl. Pr. III, 5 Fig. 125 A). Zumal aber eine am Pik von Hongkong häufige Acronychia erinnert durch ihren strauchigen Wuchs, ihre mehr oder weniger gegenständigen Blätter, ihre achselständigen Cymen, ihre kleinen, grünen, tetrameren Blüten und ihre stumpf vierkantigen Kapseln so sehr an Evonymus, daß eine Verwechselung mit dieser Gattung recht wohl möglich wäre, könnte man sich nicht an den characteristischen, als durchscheinende Punkte wahrnehmbaren Öllücken leicht davon überzeugen, daß man eine Rutacee vor sich hat. Zu dem Fehlen dieser Secretlücken kommen für die Celastraceen als weiteres wichtiges Merkmal noch hinzu ihre bereits tenuinucellaten und stets nur apotropen Samenknospen.

So lassen sich denn eine Unzahl zum Teil schon längst erkannter Verwandtschaftsbeziehungen dadurch zu glücklichster Harmonie vereinigen, daß man alle dabei in Frage kommenden Pflanzenfamilien teils durch gegenseitige Vermittelung, teils unmittelbar nebeneinander von Luxemburgieen ableitet, so z.B. die Verwandtschaft der Cunoniaceen mit den Saxifragaceen, Elatinaceen und Rosaceen, der Staphyleaceen mit den Saxifragaceen, Cunoniaceen, Rosaceen, Celastraceen und Rutaceen, der Aquifoliaceen mit den Brexieen, Celastraceen, Cyrillaceen, Ternstroemiaceen und Symplocaceen, der Rutaceen mit den Brexieen, Rosaceen. Staphyleaceen, Celastraceen, Melianthaceen, Sapindaceen, Meliaceen, Šimarubaceen. Terebinthaceen, Malpighiaceen. Zygophyllaceen, Legu-

minosen usw.

In Bezug auf die Umgrenzung der Rutaceen mag hier daran erinnert sein, daß die für diese Familie so characteristischen Secretlücken nach Solereder, Syst. Anat. S. 202 Anm. 2 auch bei **Tetradiclis** gefunden worden sind und daß diese Gattung also wohl mit Unrecht durch Engler zu den Zygophyllaceen versetzt worden ist. Daß ferner auch Nitraria und Cneorum den Rutaceen näher stehen, als den Zygophyllaceen, wurde bereits oben auf S. 104 erwähnt.

Die mannigfachen Beziehungen der Brexieen zu anderen Familien deuten aber darauf hin, daß die übrigen Sippen der Saxifragaceen, nämlich die Escallonieen, Philadelpheen (incl. Pterostemon), Hydrangeen und Saxifrageen, die letzteren mit den Francoeen, Astilbeen und Grossularieen als besonderen Abzweigungen, von Brexieen (incl. Strasburgera, Tetrameleen und Donatia, nach ihren Secretintercellularen vielleicht auch Vahlia) abstammen, deren relativ hohes Alter sich besonders deutlich durch den noch sehr kleinen Embryo von Ixerba zu erkennen giebt.

Mit Brexia und Anopterus stimmt Siphonodon Griffith, welches Lösener in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 5, S. 221 als anomale Gattung an die Celastraceen anschließt, in hohem Grade überein durch die Farbe, Textur, Aderung, Form und Randkerben seiner Blätter, das Diagramm der Blüte, die verhältnismäßig großen Antheren, die interstaminalen Zähnchen, die zahlreichen, wagerechten, apotropen Samenknospen, das dicke, holzige Pericarp, den wenigstens zum Teil erhalten bleibenden Kelch und sein vom Monsungebiet bis nach Ostaustralien reichendes Verbreitungsgebiet, mit anderen Brexieen, wie z. B. Itea und Quintinia, durch den halb unterständigen Fruchtknoten, mit Brexia durch

Was nun weiterhin den phyletischen Zusammenhang zwischen den einzelnen Sippen der gleichfalls den Brexieen nahe stehenden Rosaceen anlangt, so stimmen meine Ansichten darüber im wesentlichen mit denen von Engler?) überein, nur kann ich, wie im folgenden weiter ausgeführt werden soll, seine Ansicht nicht teilen, daß die Leguminosen mit den Chrysobalaneen oder überhaupt irgendwelchen Rosaceen in unmittelbarer Verwandtschaft ständen. Auch habe ich noch keine genügende Sicherheit darüber gewinnen können, ob die Spiraeeen, die Kerrieen oder die Quillajeen als die ursprünglichste Sippe der Familie anzusehen sind. Denn einerseits sind die Quillajeen den Spiraeeen und Kerrieen gegenüber insofern schon weiter vorausgeeilt, als sich nach Focke bei ihnen nur noch Spuren von Nährgewebe im reifen Samen vorfinden, bei Stephanandra, Kerria und Rhodotypus hingegen solches noch in reichlicher Menge vorhanden ist. Auch sind manche Spiraeeen

<sup>1)</sup> Hooker, J. D., On the growth and composition of the ovarium of Siphonodon celastrineus Griff. (Trans. Linn. Soc. London XXII, 2 [1857] S. 133—139, Taf. 26.)

<sup>2)</sup> Siehe Engler und W. O. Focke in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 3 (1888) S. 11—13; H. Hallier, Apfel und Pflaume (1902); ders., Engler's Rosalen. Parietalen usw. (1903), zumal S. 80—82.

gewissen Saxifragaceen ungemein ähnlich, so z. B. Neillia und Physocarpus den Grossularieen, Eriogynia der Saxifraga decipiens, Aruncus der Gattung Astilbe. 1) Andererseits sind die Spiraeeen und Kerrieen in der Bezahnung und Faltung des Blattes schon viel höher entwickelt, als die Quillajeen und die von ihnen abstammenden Pomeen und Amygdaleen. Auch schließen sich die im Blatt und Androeceum einfacher gebauten Quillajeen durch die Ähnlichkeit von Lindleya und Anopterus, Kageneckia und manchen Cunoniaceen, sowie durch die einfache Diplostemonie und die freien, ungefiederten Staubblätter von Quillaja viel ungezwungener an die Brexieen, denn wenngleich auch Stephanandra nur erst zehn unverzweigte Staubblätter besitzt, so sind sie hier doch schon deutlich am Grunde miteinander verwachsen (vergl. Sieb. et Zucc., Pl. japon. gen. nov. Taf. 4 II). Den Übergang zwischen den Spiraeeen und Quillajeen, gleichviel, ob man erstere von letzteren oder umgekehrt letztere von ersteren ableitet, bildet die Gattung Exochorda, mit der zugleich auch die Pomeen durch Amelanchier, durch die kapselfrüchtige Gattung Stranvaesia und die noch vielsamige Gattung Cydonia verbunden sind. An die Quillajeen-Gattung Lindleya und die Pomeen schließen sich weiterhin, besonders durch die pentagynische Nuttallia, die mono- bis digynische *Maddenia* und durch *Dichotomanthes*, diese "Zwischenform zwischen Apfel und Pflaume", 2) die *Amygdaleen* (incl. *Stylobasium*) und als Abkömmlinge der letzteren die *Chrysobalaneen*. In anderer Richtung haben sich aus den *Spiraeeen* die noch endospermhaltigen Kerrieen und aus diesen die Rubinen und Potentillinen (incl. Alchemilla), aus letzteren wiederum die Dryadinen, Cercocarpeen, Ulmarieen, Sanguisorbeen und Roseen entwickelt. In besonders auffälliger Weise gelangen einige dieser Verwandtschaftsbeziehungen dadurch zum Ausdruck, daß Blausäure schon bei den Spiraeeen und Quillajeen auftritt und sich von ersteren auf die Kerrieen, von letzteren auf die Pomeen und Amygdaleen (incl. Corynocarpus) vererbt hat, 3) also wohl auch noch bei der letzteren Abkömmlingen, den Chrysobalaneen, gefunden werden wird, und daß ferner das für Quillaja Saponaria characteristische Saponin sich nach Boorsma<sup>4</sup>) auch bei der Pomee Eriobotrya japonica wiederfindet.

Nur beiläufig sei hier darauf aufmerksam gemacht, daß die 1902 von mir mit Prinsepia (als Pr. sinensis) vereinigte Gattung Plagiospermum<sup>5</sup>) zwei Jahre darnach auch durch Komarow in die Verwandtschaft der Amygdaleen und Chrysobalaneen gebracht worden ist,6) nachdem es ihm geglückt war, die zuvor noch

6) Komárow in Acta horti petropol. XXII, 2 (1904) S. 554-557 Taf. 12.

Siehe auch H. Hallier, Ampelideen (1896) S. 304.
 Hallier, H., Über eine Zwischenform zwischen Apfel und Pflaume

<sup>(1902).</sup>Siehe Hérissey und Guignard im Bot. Centralbl. CIV (1907)
(S. 201, 351 und 393; M. Greshoff in Bull. sciences pharmacol. XIII, 11

Nov. 1906) S. 599 — 600 und Arch. d. Pharm. CCXLIV (1906) S. 397—400.

4) Bot. Centralbl. CI (1906) S. 270.

5) Siehe H. Hallier, Apfel und Pflaume (1902) S. 14—15; ders., Rosalen (1903) S. 5—7.

unbekannten kirschenartigen Früchte dieses schlehenartigen Dornstrauches aufzufinden.

Auf S. 925 seiner System. Anat. (1899) zählt Solereder unter den durch das Vorkommen von Schleimgängen ausgezeichneten Dicotylen-Familien auch die Rosaceen auf, doch beschränkt sich dieses Vorkommnis, wie aus dem speciell die Rosaceen behandelnden Abschnitt (S. 342) ersichtlich ist, auf die Gattung Neurada, die ich auf S. 82 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen irrtümlich zu den Potentilleen stellte. Läßt schon dieses isolierte Vorkommen von Schleimgängen die Zugehörigkeit der Neuradeen zu den Rosaceen recht zweifelhaft erscheinen, so ergiebt sich aus einer ganzen Reihe weiterer Abweichungen mit vollkommener Sicherheit, daß die nur aus den beiden Gattungen. Neurada und Grielum bestehende kleine Sippe nicht zu den Rosaceen gehört, sondern zu den Columniferen. Schon a. a. O. habe ich auf einige Anklänge der Neuradeen an die Malvaceen aufmerksam gemacht. Von den Rosaceen weicht nämlich Grielum ab durch seine langen, breit keilförmigen, dicht und fein parallelnervigen, in der Knospe zu einem spitzen Kegel zusammengedrehten, im trockenen Zustande schwarzen und zumal hierdurch ganz Althaea rosea erinnernden Kronblätter, die der Pflanze in Verbindung mit den pedato-lobaten, graufilzigen Blättern und den spitzen, halb verwachsenen, gleichfalls dicht graufilzigen, klappigen, unter der Frucht wagerecht abstehenden und nur mit der Spitze eingekrümmten Kelchblättern durchaus das Ansehen kleiner Malven und chilenischer Malvastrum-Arten (M. heterophyllum Gr., rugosum Ph., sulphureum Gay, pediculariifolium Wedd.; vergl. Engl. Pr. III, 6 Fig. 15A und B) verleihen. Zwar hat Neurada einen Außenkelch, gleich Hagenia und vielen Potentilleen, doch kommt ein solcher bekanntlich auch bei vielen Malvaceen, Bombacaceen und Sterculiaceen vor. Der Fruchtkelch von Neurada hat genau dieselbe Form, wie der von Malva (Lam., Illustr. Taf. 582) und Hibiscus Trionum (Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 2167 Fig. 1), mit gegen einander zusammengeschlagenen Zipfeln und kantig nach außen vorspringenden Buchten. Der Haarfilz besteht bei Neurada und Grielum aus Sternhaaren, wie sie zwar nicht nur bei Columniferen, sondern auch bei Rubus-, Potentilla- und Chrysobalanus-Arten vorkommen; doch sind sie bei den genannten Rosaceen meines Wissens nirgends so langarmig und so dicht spinnewebig verfilzt, wie bei den Neuradeen. Auch in der Zahl der Fruchtblätter nehmen die Neuradeen unter den Rosaceen eine sehr vereinsamte Stellung ein, denn gegenüber den Kelch- und Kronblättern ist die Zahl der Carpelle meines Wissens nur noch in der Gattung Filipendula verdoppelt; bei allen übrigen Rosaceen sind entweder sehr zahlreiche oder nur fünf bis eins Fruchtblätter vorhanden. Auch hier also wieder eine Annäherung an die Malvaceen, bei denen gleichfalls trotz unveränderter cyclischer Anordnung die Fruchtblätter oft die Fünfzahl erheblich überschreiten, im Gegensatz zu den nahe verwandten Bombacaceen und Sterculiaceen, wo ihrer niemals mehr als fünf vorkommen. Die einzelnen Carpelle springen nach Baillon, Hist. pl. V S. 10 auf durch eine "fente supérieure", also wohl ähnlich, wie bei Modiola (Engl. Pr. III, 6

Fig. 16L) und anderen *Malvaceen*, und der Keimling hat eine "radicule cylindrique", die bei *Neurada* nach Engl. Pr. III, 3 Fig. 23F und G und Gaertn., Fruct. Taf. 32 und auch bei *Grielum* nach Gaertn. Taf. 36 im Verhältnis zu den Keimblättern viel länger ist, als bei *Stephanandra*, *Rhodotypus* oder irgend einer anderen Passages Auch ist der Keimling atselt gelwören. anderen Rosacee. Auch ist der Keimling stark gekrümmt, wie bei vielen Malvaceen, aber keinen Rosaceen. Im Gegensatz zu den Malvaceen scheint allerdings nach Baillon den Neuradeen das Endosperm im reifen Samen zu fehlen und die Keimblätter sind planconvex. Auch dadurch ließ ich mich seinerzeit von der ursprünglich schon damals beabsichtigten Überführung der Neuradeen zu den Malvaceen zurückhalten; daß sie von letzteren in der Form der Blütenstaubkörner, sowie durch ihre dithecischen Antheren, ihre nicht zu einer Säule verwachsenen Staubblätter und ihre freien Griffel abweichen. Das Pollenkorn von Neurada ist nämlich nach Mohl, Bau und Formen der Pollenk. (1834) S. 101 ein dreieckiges, abgeplattetes Ellipsoid, mit schmalen, über die Ecken verlaufenden Streifen und in jedem derselben mit zwei Näbeln, und bei *Grielum obtusifolium* E. Mey. fand ich selbst die Pollenkörner klein, glatt und mit anscheinend tetraedrisch angeordneten Streifen versehen, also nach K. Schumann in Engl. Pr. III, 6 S. 72 denen der meisten Sterculiaceen zwar ähnlich, aber nicht vollkommen gleich. Auch freie Staubblätter (Hermannia), freie Griffel (Cola-Arten) und fast geschwundenes Endosperm (Waltheria und Melochia) sind keine der Familie der Sterculiaceen fremden Erscheinungen, und die Antheren sind hier stets dithecisch. Darnach könnte man also die vorwiegend in Südafrika heimischen Neuradeen neben die gleichfalls vorzugsweise südafrikanischen Hermannieen zu den Sterculiaceen stellen, wenn hier nur irgendwelche deutlich ausgesprochenen Beziehungen zu einer bestimmten Gattung oder Sippe bei ihnen zu finden wären und sie sich nicht vielmehr in anderen Eigenschaften ganz entschieden an die Malvaceen, zumal Malvastrum, anschlössen. Auf das Fehlen des für die Malvaceen characteristischen Stachelpollens darf hier nicht allzuviel Gewicht gelegt werden, da auch bei den Sterculiaceen in der ihnen von Schumann gegebenen Umgrenzung die Beschaffenheit des Pollens wechselt, indem die Eriolaeneen und Dombeyeen durch stacheligen Malvaceen-Pollen abweichen. Demnach betrachte ich die Neuradeen für eine nahe Malvastrum in Südafrika aus Malvinen entstandene, als Neuradinae zu bezeichnende Untersippe der Malveen.

Wenn Engler in Engl. Pr. III, 3 S. 12 in der Zygomorphie der Blüte der Chrysobalaneen ein Anzeichen von Verwandtschaft dieser Sippe mit den Leguminosen erblickt, so läßt sich dies nur dadurch mit den oben ausgesprochenen Ansichten über die Abstammung und phyletische Entwickelung der einzelnen Rosaceen-Sippen in Einklang bringen, daß man die Leguminosen als Ab-kömmlinge von amygdaleen- oder chrysobalaneen-artigen Rosaceen betrachtet, nicht etwa umgekehrt die letzteren von Leguminosen ableitet, wogegen ja schon allein die einfachen Blätter dieser Rosaceen und die oft sehr reich gegliederten der Leguminosen sprechen würden. Doch auch der Annahme einer Abstammung

der Leguminosen von genannten Rosaceen widersprechen eine große Reihe von Tatsachen, zunächst schon die vielsamige Balgfrucht und die dicke, harte Samenschale der Leguminosen, die offenbar, ohne Dazwischenkunft von Rosaceen mit dünner Samenschale, in ununterbrochener Folge einer dickschaligen Vorfahrenkette von gleichfalls noch dickschaligen Magnoliaceen geerbt ist, weiterhin das noch reichliche Endosperm vieler Leguminosen und der nahe verwandten Connaraceen, denn unter den Rosaceen findet sich solches nur noch bei Spiraeeen, Kerrieen, Quillajeen, und in dünner Schicht bei den Amygdaleen-Gattungen Stylobasium und Dichotomanthes. Zumal aber im anatomischen Bau entfernen sich die Leguminosen von den Rosaceen insofern ganz erheblich, als sie nur noch einfache Gefäßdurchbrechungen und einfach getüpfeltes Holzprosenchym besitzen, in dieser Hinsicht also sogar schon weiter vorgeschritten sind, als die Rutaceen und manche Terebinthaceen. Dagegen darf der Zygomorphie der Blüte hier nicht allzuviel Bedeutung beigemessen werden, da sie in derjenigen Abteilung der Leguminosen, die sich auch durch das Vorkommen noch polycarpischer Formen als eine der älteren zu erkennen giebt, nämlich bei den Mimoseen, noch gar nicht vorhanden ist, sondern sich erst bei den Caesalpinieen ganz allmählich bis zum ausgesprochenen Papilionaceen-Typus entwickelt und polyphyletisch auch in zahlreichen anderen Familien der Ochnogenen auftritt, etwa im Sinne solcher parallelen Entwickelungstendenzen verwandter Formenkreise, wie ich sie auf S. 16-19 meiner Abhandlung über 'die Tubifloren und Ebenalen (1901) geschildert habe. 1) Von solchen durch das Auftreten zygomorpher Typen ausgezeichneten Familien und Ordnungen der Ochnogenen erwähne ich nur die Pittosporaceen (Cheiranthera), Zygophyllaceen (Zygophyllum Fabago), Melianthaceen. Sapindaceen, Meliaceen (Aitonia), Malpighiaceen, Polygalaceen. Dichapetalaceen, Trigoniaceen, Vochysiaceen und Proteuceen, die Ochnaceen selbst, sowie die Rubialen und Tubifloren. Auch bei den Rutaceen macht sich übrigens die Neigung zur Zygomorphie zumal im Androeceum schon stark bemerkbar; außer Dictamnuswären hier vor allem zu erwähnen die Cusparieen, von denen sich manche der erwähnten Familien mit leichter Mühe ableiten

Auch die Stammeltern der Leguminosen und der mit ihnen verwandten Connaraceen glaubte ich zeitweilig unter den Cusparieen suchen zu dürfen, unter denen z.B. Pilocarpus ganz leguminosen- und connaraceen-artige kleine Hülsen besitzt. Die spiralige. Krümmung des Pericarps, infolge deren sich die Hülsen von Bauhinia oft der Hausordnung der Herbarien nicht recht fügen wollen oder im Hochsommer in stillen Museumsräumen aufspringende Canavalia-Hülsen den in Betrachtungen versunkenen Forscher durch knallendes Geräusch aufschrecken, ist gleichfalls eine auch bei den Rutaceen sehr verbreitete Erscheinung. manchen Cusparieen-Gattungen und bei Correa finden wir schon

<sup>1)</sup> Vergl. auch G. Senn, Die Grundlagen des Hallier'schen Angiospermensystems. (Beih. Bot. Centralbl. XVII [1904] S. 151—152.)

gamopetale Kronröhren von ähnlicher Form, wie diejenigen der Mimoseen. Die Polystemonie vieler Mimoseen ist, wie ein Vergleich mit den diplostemonen Formen lehrt, offenbar nur eine scheinbare und durch Fiederung aus der Diplostemonie der Caesalpinieen entstanden. Bei manchen Mimoseen, wie z. B. Adenanthera, Elephantorrhiza und Plathymenia (Engl. Pr. III, 3 Fig. 71 G und H, 72 A-G), ist das Connectiv über den Theken in ganz derselben Weise knopfartig verlängert, wie bei vielen Rutaceen, Itea virginica und zahlreichen Vertretern der gleichfalls zu den Ochnogenen gehörenden Myrtaceen. Der characteristische intrastaminale Rutaceen-Discus findet sich auch bei zahlreichen Caesalpinieen in gleicher Form wieder, während er bei anderen und zumal bei den Papilionaceen an der schüssel- bis becherförmigen Blütenachse hinaufwächst. Die Fruchtblätter der polycarpischen Mimoseen, wie z. B. Affonsea und Archidendrum (Engl. Pr. III, 3 Fig. 54B, E und F, 58A, C und E), haben noch ganz die für viele Rutaceen. wie z. B. Xanthoxylum, und viele andere Ochnogenen, z. B. Staphylea, Zygophyllum, Leptarrhena, Sonneratia, Crypteronia, Neillia und manche Pomeen, characteristische Form; unten klaffen sie mehr oder weniger auseinander, oben sind sie, zumal mit den Griffeln, eng aneinander geschmiegt. Die dicke, harte Testa und der große Nabel vieler Leguminosen-Samen scheinen gleichfalls auf eine Abstammung der Familie von Rutaceen hinzudeuten. Mit ganz besonderer Evidenz scheint sich aber die Verwandtschaft der Leguminosen mit den Rutaceen daraus zu ergeben, daß die für letztere characteristischen Secretlücken auch bei den Caesalpinieen und Papilionaceen in verschiedenartiger Ausbildung sehr verbreitet sind, ferner bei zwei Mimoseen (Pithecolobium-Arten) gefunden worden sind, aber allerdings auch in zwei Gattungen der Chrysobalaneen.

Trotz dieser augenfälligen Anklänge an die Rutaceen hat sich mir doch während des Druckes der ersten fünf Bogen dieser Abhandlung die Überzeugung aufgedrängt, daß die Leguminosen und Connaraceen nicht zu den näheren Verwandten oder gar zu den Abkömmlingen der Rutaceen gehören, ja nicht einmal die Sapindaceen, die selbst noch Radlkofer, der gründlichste Kenner dieser Familie, für Verwandte der Rutaceen und der von ihnen abstammenden Meliaceen hält. Von allen Rutaceen und deren Abkömmlingen, auch den Meliaceen, bei denen nicht selten innerhalb der Staubblattröhre ein deutlicher Rutalen-Discus entwickelt ist, unterscheiden sich nämlich die Sapindaceen gleich den ihnen wohl ziemlich nahe stehenden Melianthaceen durch einen extrastaminalen, zuweilen in hornartige Fortsätze verlängerten Discus. Ferner sind alle diese Familien, unter den Leguminosen wenigstens manche Caesalpinieen, die den Stammeltern der letzteren Familie offenbar noch besonders nahe stehen, vor den Rutalen durch einen stark gewölbten und dachig deckenden Ochnaceen- und Ternstroemiaceen-Kelch ausgezeichnet. Dazu kommt, daß bei den polycarpischen Mimoseen Affonsea, Archidendrum und Hansemannia die Griffel der ganzen Länge nach unter einander frei sind, was unter den Rutaceen normaler Weise nicht einmal bei Xanthoxylum vorzukommen scheint, welches sich durch eine besonders

geringe Verwachsung der Fruchtblätter auszeichnet, und unter den übrigen Rutalen nur in der Terebinthaceen-Gattung Brunellia. Durch ihre goldgelben, runden Kronblätter, das stark zygomorphe Androeceum und die langen, fast sitzenden, poriciden, dottergelben Antheren erinnern die Blüten mancher Caesalpinieen sehr stark an die von Ochnaceen, und bei manchen Mimoseen sind die Antheren noch quer gefächert, wie bei vielen Anonaceen und einigen Angehörigen der von Ochnaceen abstammenden Ordnung der Primulinen und wie das bei vielen Ochnaceen durch eine gekröseartige Querfaltung wenigstens noch angedeutet zu sein scheint. Auch der mehr oder weniger lang gestielte, allmählich in einen bleibenden Griffel verjüngte Fruchtknoten der Leguminosen läßt sich leicht, zumal durch Vermittelung der im Folgenden noch. zu besprechenden tricarpellaten Gattungen Moringa und Bretschneidera, von dem dreiblättrigen mancher Luxemburgieen, wie z. B. Blastemanthus, Luxemburgia, Wallacea und Poecilandra (Martius, Fl. bras. XII, 2 Taf. 72-77) ableiten, ebenso wie die dreifächerige, außen warzig rauhe und dadurch stark an Blastemanthus gemmiflorus erinnernde Kapsel vieler Vochysiaceen. Denn auch zu letzterer Familie, wie überhaupt zu der ganzen Ordnung der Trigonialen, zumal zu den Polygalaceen, deren Gattung Kramera ja sogar lange Zeit für eine Caesalpiniee gegolten hat, zeigen die Leguminosen trotz ihres schon einfach getüpfelten Holzprosenchyms die deutlichsten Beziehungen, die sich unter anderem durch die epitrope Stellung ihrer Samenknospen kundgeben. Die letzteren sind bei den Leguminosen, Malpighiaceen und Zygophyllaceen meist ungewöhnlich lang gestielt. Alle diese Erwägungen haben mich zu der Überzeugung gebracht, daß die Leguminosen mit den Connaraceen, Zygophyllaceen, Malpighiaceen, Sapindaceen und Melianthaceen (?) eine Ordnung der Sapindalen in einem von dem Engler'schen durchaus abweichenden Sinne bilden, die anscheinend mit den Rutalen nichts zu tun hat, sondern neben den Trigonialen, Rosaceen, Saxifragaceen, Cunoniaceen usw. unmittelbar von Luxemburgieen oder anderen Cistifloren abstammt und außer den angegebenen Merkmalen von den Ochnaceen auch das häufige Vorkommen deutlicher spitzer Nebenblätter geerbt hat.

Auf S. 8 meiner kleinen Schrift "Neue Schlaglichter" (Juli 1905) versetzte ich die durch Engler bei den Rhoeadalen untergebrachte Gattung Moringa als anomalen Typus zu den Caesalpinieen. Den daselbst und auf S. 55 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen angeführten Gründen kann ich hier noch hinzufügen, daß die Frucht in ähnlicher Weise secundär gefächert ist, wie bei Tribulus, vielen Caesalpinieen und Mimoseen, daß die Nebenblätter der Leguminosen bei Moringa durch drüsenartige Schwielen angedeutet sind, daß die Drüsen auf der Blattspindel von Moringa bei Caesalpinia pulcherrima und anderen Arten dieser Gattung durch Dornen ersetzt sind, daß die Plumula des Keimlings auch bei der Caesalpiniee Tamarindus (Engl. Pr. III, 3 Fig. 79G), wie bei Moringa, schon mehrere Blattanlagen besitzt, daß nach Bessey (Bot. Centralbl. CIV, 1907, S. 162) gelegentlich auch bei Cassia Chamaecrista noch zwei bis drei Fruchtblätter vorkommen

und daß Myrosin, wie es Jadin (Bot. Centralbl. LXXXII, 1900, S. 253) bei Moringa gefunden hat, durch Bokorny (B. C. LXXXV, 1901, S. 73) auch bei Phaseoleen und Vicieen festgestellt wurde. also nicht notwendigerweise eine Annäherung von Moringa an die

Capparidaceen bedingt.

Das letztere gilt auch für die Gattung **Bretschneidera** (Hook., Icones Taf. 2708), die Hemsley trotz ihrer auch ihm nicht entgangenen Ähnlichkeit mit den Cassieen wegen ihres dreifächerigen Fruchtknotens zu den Sapindaceen stellt, während Radlkofer sie im Ergänzungsheft II zu Engler und Prantl's Nat. Pfl. (1907) S. 208—209 in die Nähe der Capparidaceen versetzt, da er bei ihr Secretzellen vorfand, die mit den Myrosinzellen von Moringa in jeder Hinsicht übereinstimmen. Schon der dreifächerige Fruchtknoten macht ihre Zugehörigkeit zu den Capparidaceen noch viel unwahrscheinlicher, als bei Moringa, bei welcher er zwar ungefächert ist, die Samen aber auf der Mitte der Fruchtklappen stehen, nicht an deren Kanten bezüglich an einem zurückbleibenden Rahmen, wie es bei den Capparidaceen mit aufspringender Kapsel der Fall ist. Auch die von Radlkofer beobachteten Stipularnarben scheinen mir einer Einreihung bei den Caesalpinieen viel günstiger zu sein, denn nicht nur bei Capparis, wo sie in Dornen umgewandelt sind, sondern auch bei anderen Capparidaceen mit Ausnahme von Peridiscus sind die Stipeln meines Wissens ausdauernd. Berücksichtigen wir nun auch noch die ganze Tracht von Bretschneidera, die gefiederten Blätter, die an Cytisus, Robinia. Peltophorum. Glyricidia. Caesalpinia usw. erinnernden Blütenstände, die Pentamerie der Blüte, die dem abgestutzten Becherkelch eingefügten Kron- und Staubblätter, die behaarten Staubfäden, die wie bei vielen Caesalpinieen versatilen Antheren und den gekrümmten Leguminosen-Stempel, so kann es keinem Zweifel mehr unterliegen, daß auch Bretschneidera, gleich Moringa, einen älteren, noch tricarpellaten Typus der Caesalpinieen darstellt.

Nur beiläufig mache ich noch darauf aufmerksam, daß die Dehiscenz der Antheren von **Moringa** in Engler und Prantl, Nat. Pfl. III, 2 Fig. 146A und B ganz unrichtig dargestellt ist. Sie sind nur durch Verschmelzen der Längsspalten an den beiden Enden einfächerig und springen nicht längs dieser beiden zwar angedeuteten introrsen Längsspalten auf, sondern auf dem Rücken, sodaß der Staubfaden mit der Anthere nur noch schildförmig in deren Mitte durch einen kleinen Buckel derselben in Verbindung

bleibt.

Im Gegensatz zu den *Leguminosen* lassen sich die **Simarubaceen** mit voller Bestimmtheit auf Rutaceen zurückführen, denn zu ihren stets schon einfachen Gefäßdurchbrechungen und ihrem freilich nicht so constant, wie bei den Leguminosen, einfach getüpfelten Holzprosenchym kommt noch hinzu, daß bei ihnen nach Ausschluß der nicht hergehörigen Surianeen und Brunellieen im Gegensatz zu vielen Rutaceen und manchen Leguminosen die Samen schon durchweg des Endosperms entbehren und daß der centrale Secretgang im Marke von Clausena punctata bei ihnen durch Harzgänge an der Markperipherie ersetzt ist, lauter Verhältnisse, durch die sich die Simarubaceen den Rutaceen gegen-

über als weiter vorgeschrittene Formen zu erkennen geben. Von weiteren Merkmalen, die in ihrer Gesamtheit auf eine Abstammung der ersteren von Rutaceen ganz im allgemeinen hinweisen, erwähne ich nur noch die im Mark, Bast und der primären Rinde und zum Unterschied von den Rutaceen allerdings auch im Blatte mancher Simarubaceen vorkommenden Secretzellen, das Fehlen besonderer Spaltöffnungsnachbarzellen, die stets oberflächliche Korkentstehung, die im Gegensatz zu vielen Terebinthaceen und fast allen Sapindaceen meist isolierten primären Hartbastbündel, die nach Ausschluß der Brunellieen und Irvingieen gegen Parenchym stets behöft getüpfelten Gefäße, die einfachen, einzelligen Deckhaare, die Drüsenhaare mit einzellreihigem Stiel und mehrzelligem Köpfchen, das Vorkommen von Hypoderm und verschleimten Oberhautzellen des Blattes, das ringförmig geschlossene Gefäßbündelsystem und die zuweilen vereinigten markständigen Bündel des Blattstieles, durch deren Fehlen, wie auch durch den ungefurchten Fruchtknoten und die gepaarten, lang gestielten Samenknospen, Picramnia ganz erheblich von den Simarubaceen abweicht, das Vorkommen secundärer Hartbastfasern, die wechselständigen, nach Ausschluß der Surianeen und Irvingieen nebenblattlosen, einfachen oder gefiederten, zuweilen (bei Quassia amara) wie bei Citrus, Dictamnus, Boronia-Arten usw. an Stiel und Spindel geflügelten Blätter, die Obdiplostemonie, die unterwärts häufig abstehend behaarten Staubfäden, das zuweilen zu einem Spitzchen verlängerte Connectiv, die starke Entwickelung des intrastaminalen Discus, der häufig auch zu einem deutlichen Gynophor verlängert ist, die stark gewölbten, meist nur mit den zuweilen umeinander gedrehten Griffeln verwachsenen Fruchtblätter, die ungestielten, amphitrop epitropen Samenknospen, die meist getrennten, coccen-artigen Teilfrüchte. Außer Betracht lasse ich hier das gleichfalls auf die Rutaceen hinweisende Vorkommen von Styloiden bei Alvaradoa, denn auch diese Gattung ist wahrscheinlich gleich Picramnia, Picrodendrum, Kirkia, den Irvingieen und Surianeen wieder aus der Familie zu entfernen, sodaß dieselbe also nur Engler's nebenblattlose, in jedem Carpell nur eine einzige, ungestielte, epitrope Samenknospe enthaltende Simarubeen, Picrasmeen und Soulameeen umfaßt. Die schmalen, spitzen, wie bei vielen Rutaceen außen behaarten Blumenblätter von Simaba nigrescens sind nach der Flora brasil. XII, 2 Taf. 41 mit ebensolcher einwärts geknickter Spitze versehen, wie bei Pilocarpus- und Xanthoxylum-Arten, Dictyoloma und der Toddaliine Hortia arborea (Taf. 29, 31, 34—38, 40). Die für viele Simarubeen und Picrasmeen characteristische starke Drehung der Griffel ist hier besonders deutlich dargestellt auf Taf. 23 I, 43 und 44 (Cusparia grandiflora und Simaba-Arten). An Dictyoloma erinnern viele Simarubaceen auch durch die Stipular- oder Ligular-Anhänge der Staubblätter, wegen deren diese Gattung sogar lange Zeit für eine Simarubacee gehalten worden ist. Aber nicht kapselfrüchtige, in jedem Carpell noch zwei oder mehr Samenknöspen enthaltende

<sup>1)</sup> Über die hier offenbar zu weit getriebene Verwendung chemischer und anatomischer Merkmale zur Unterscheidung und Abgrenzung von Familien vergl. auch oben S. 104.

Xanthoxyleen, Cusparieen oder Dictyolomeen scheinen die Stammeltern der Simarubaceen gewesen zu sein, sondern steinfrüchtige Toddaliinen mit meist nur noch einer einzigen sitzenden, epitropen Samenknospe in jedem Fruchtblatt. Daher denn die Toddaliine Phellodendrum amurense und die Picrasmee Ailanthus glandulosa in ihren großen Fiederblättern, ihren ei-lancettlichen, anadrom geförderten, fein gewimperten, unterseits graugrünen, dicht und fein netzaderigen Blättchen und ihren großen, grünlichweißen Blütenrispen einander zum Verwechseln ähnlich sind und auch das längs gefurchte Gynophor der Toddaliine Acronychia laurifolia (Engl. Pr. III, 4 Fig. 104C) sehr stark an das gleich gestaltete von Simaba-Arten (Fl. bras. XII, 2 Taf. 42 und 43) erinnert. Daher denn ferner Harrisonia abyssinica eine gleich dem Blattstiel von Toddalia crenulata Engl. geflügelte Blattspindel, auch ganz ähnliche Blütenstände und grünlichweiße Blüten, wie Toddalia, sowie in Stipularstellung ganz ebensolche zurückgekrümmte, sich leicht ablösende Rosenstacheln besitzt, wie sie sich an den Zweigen und Blattstielen von Toddalia aculeata finden. In der Blattform erinnert Harrisonia Bennettii und in der Form ihrer ziemlich großen weißen Blüten sie und Quassia africana auch etwas an die Au-

rantieen Murraya exotica, Triphasia, Feronia und Aegle.

Vor allem aber ist es ein anatomisches Merkmal, welches die Simarubaceen durch Ailanthus aufs engste mit Phellodendrum und überhaupt den Toddaliinen verbindet, so eng, daß man bei weitherzigerer Auffassung der Verwandtschaftsgruppen auch recht gut dem Beispiele Baillon's folgen und die Simarubaceen wieder mit den Rutaceen vereinigen könnte. Nach ihrem anatomischen Bau, den Solereder in seiner System. Anat. (1899) S. 209 sehr ausführlich beschreibt, dürften nämlich die großen Drüsen auf der Unterseite der Blattzähne von Ailanthus glandulosa den Öldrüsen der Rutaceen entsprechen, zumal den mehrzelligen Öldrüsen des Blattrandes von Dictyoloma, deren Zwischenwände nicht resorbiert werden. Denn auch die Drüsen von Ailanthus bestehen im wesentlichen aus einem kugeligen Complex nicht miteinander fusionierender Zellen; auch ist ihre Anordnung eine ganz ähnliche, wie bei *Phellodendrum*, am Blattrande am Ende kleiner Abzweigungen des Nervennetzes, nur sind sie bei letzterem in viel größerer Zahl vorhanden und viel dichter bei einander. Drüsen von äußerlich ganz ähnlichem Aussehen, wie die von Ailanthus, nämlich als große, dunkle Punkte erscheinend, befinden sich auch auf der Unterseite des Blattes von Brucea ferruginea L'Hérit. (prope Adoam: Schimper no. 234) und Br. tenuifolia Engl. (Usambara: Holst no. 4222), hier aber etwas entfernt vom Rande je eine an jedem Nervenbogen. Auch diese Vorkommnisse zeigen wieder, daß man in diesem Verwandtschaftskreise in der Anwendung anatomischer Unterscheidungsmerkmale leicht zu weit gehen kann und sie nur in Verbindung mit Merkmalen des äußeren Baues zur Trennung und Abgrenzung von Familien verwenden darf. So läßt sich z. B. die Versetzung von Dictyoloma zu den Rutaceen nicht schon allein durch das Vorkommen von Öldrüsen, sondern nur unter gleichzeitiger Berücksichtigung seiner zahlreicheren Samenknospen und seiner endospermhaltigen Samen hinreichend

rechtfertigen. Seine im Blatte nur am Rande vorkommenden Öldrüsen deuten aber darauf hin, daß die Gattung der Toddaline Phellodendrum und damit auch den Simarubaceen doch nicht allzuferne steht, mit denen sie ja das Vorkommen von Staminalstipeln gemein hat.

Durch diese Ableitung der Simarubaceen von Toddalinen wird es zur vollkommenen Gewißheit, daß die im Wuchs und der Blattform, durch das Vorkommen von Nebenblättern, die schwache Entwickelung des Discus, die getrennten Griffel, die gepaarten Samenknospen, die breiten, kurz genagelten, zuweilen gelben Blumenblätter und im anatomischen Bau stark abweichenden Surianeen nicht zu den Simarubaceen gehören. In der Form, Aderung und Farbe der Kronblätter nähern sie sich weit mehr den Rutinen, Malpighiaceen und Zygophyllaceen; zu den letzteren wurden sie schon oben auf S. 104 in Beziehung gebracht. Nach Engl. Pr. III, 4 Fig. 119G und H und Fig. 128B ist auch der Blütenstaub von Suriana maritima ganz verschieden von dem des Picrasma ailanthoides.

Vielleicht kann dieser starke Verlust der Familie zum Teil wieder ausgeglichen werden durch Einreihung von Didymeles Thouars, Hist. veg. (1806) S. 23 und 24 Taf. 3 bei den Soulameeen. In Engl. Pr., Nat. Pfl. ist diese Gattung überhaupt nicht erwähnt. Baillon stellt sie in der Hist. pl. IV S. 392 Anm. unter großen Bedenken provisorisch zu den Xanthoxyleen. In Tom v. Post und Kuntze's Lex. gen. phan. (1904) S. 173 und Dalla Torre et Harms, Index 8 (1906) S. 584 erscheint sie als fragliche Myricacee, indessen weicht sie von den Myricaceen und Juglandeen ab durch ihre hängende, epitrope Samenknospe, von den letzteren auch durch einfache Blätter. Auf die Simarubaceen wurde ich aufmerksam durch Thouars' Angabe: "ses cotylédons sont d'une très-grande amertume, comme le Marron d'Inde" (Aesculus). Nach Solereder, Syst. Anat. S. 880 hat die Pflanze Sclerenchymfasern im Parenchym des Blattstiels und im Blattfleisch, wie nach S. 208 Simaruba, Simaba, Quassia, Eurycoma, Hannoa und Mannia im Blattfleisch. Die Blüten sind diöcisch, wie zuweilen bei der Soulameee Amaroria, vielleicht auch bei Picrocardia. Während Soulamea und Amaroria noch drei Kelchblätter haben, hat Didymeles ihrer nur noch zwei und die Blumenblätter sind im Gegensatz zu allen echten Simarubaceen, auch den Soulameeen, völlig geschwunden. Von Staubblättern ist nur noch ein Kreis (also zwei) vorhanden, und zwar, wie bei Picramnia, aber im Gegensatz zu den echten haplostemonen Simarubaceen, der epipetale; die Staubblätter sind sitzend und extrors, wie bei Soulamea amara. Die weiblichen Blüten enthalten zwei freie Carpelle mit großen, sitzenden Narben und je einer hängenden, epitropen Samenknospe, also gleichfalls fast, wie bei Soulamea, bei der indessen die Carpelle unten mit einander verwachsen sind. Die Frucht besteht aus ein bis zwei Steinfrüchten mit knochenhartem Kern; der Same hat kein Nährgewebe, sondern dicke, planconvexe Keimblätter und ein kurzes, nach oben gerichtetes Würzelchen, alles auch wieder ganz, wie bei Soulamea. Mit Madagascar als Heimat bildet Didymeles die Westgrenze des stark zersplitterten, von den Molukken bis nach den Fidji-Inseln und Neucaledonien reichenden Verbreitungsgebietes der kleinen Pflanzengruppe. Gegen Norden zu reicht das Gebiet

der Soulamea amara nach eigener Beobachtung bis nach der Thrukgruppe in den mittleren und nach Mok'l in den Ostkarolinen.

Auch Balanites muß ohne Zweifel wieder zu den Simarubaceen zurückgebracht werden und wurde durch Engler ganz mit Unrecht "wegen ihrer Blätter") zu den Zygophyllaceen versetzt. Von diesen unterscheidet sie sich ganz erheblich durch ihre kräftigen, lange grün bleibenden Zweige, ihre supra-axillären Zweigdornen, ihre wechselständigen, lederigen, graugrünen, weitmaschig-netzaderigen, in eine pfriemliche Spindel endenden Blätter, ihre fast klappigen, auch innen dicht behaarten Kelchblätter, ihre fleischigen, grünen Blumenblätter, ihren stark entwickelten becherförmigen Discus, ihre sitzenden, crassinucellaten?) Samenknospen, ihre einsamige Steinfrucht, ihren endospermlosen Samen, das kurze Hypocotyl, nach Solereder, Syst. Anat. S. 189-192 und 207-211 ferner durch ihr gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr und durch Palissadengewebe unter der Oberhaut der Zweige. Nach Engler soll Balanites allerdings kleine Nebenblätter besitzen, die den Simarubeen, Picrasmeen, Soulameeen und Rutaceen fehlen, wohl aber bei den Zygophyllaceen vorkommen. In der Tracht, den kräftigen Zweigdornen, den langen, dorsifixen Antheren und der sporadischen, auf Wüstengebiete beschränkten Verbreitung nähert sich Balanites unter den Simarubaceen am meisten den in Amerika heimischen Castelinen; sie kann daher als deren altweltlicher Stellvertreter gelten. Auch die wechselständigen Fiederblätter, die Blütentrauben, die schmalen, grünen Blumenblätter, das dicyclische Androeceum, der massige, längs geriefte, becherförmige Discus, der fünffächerige Fruchtknoten mit je einer hängenden, ungestielten, epitropen Samenknospe, die einsamige Steinfrucht ohne Endosperm, die faserige Samenschale, der große, mandelartige Keimling mit äußerst kurzem Stämmchen und das gemischte und continuierliche Sclerenchymrohr verweisen die Pflanze in ihre frühere Stellung zu den Simarubaceen zurück.

Wie die Simarubaceen unter anderen durch die wegen ihrer Öldrüsen von ihnen zu den Rutaceen versetzte Gattung Dictyoloma, so schließen sich auch die Meliaceen an die Rutaceen hauptsächlich durch zwei Gattungen, die auf Grund ihrer Öldrüsen von ihnen zu den letzteren versetzt worden sind, nämlich Flindersia und Chloroxylum. Doch auch Dictyoloma und die Toddalieen stehen den Meliaceen nicht allzu ferne, wie sich schon aus einem Vergleich ihrer mit dickem, kurzem Funiculus seitlich angehefteten, endospermhaltigen Samen und ihres gekrümmten Keimlings mit denen von Turraea und Aitonia ergiebt (Engl. Pr. III, 4 Fig. 98 F—H, 101 H—K und 159), sodann aber für Dictyoloma auch aus dem Staminaltubus der Meliaceen. Denn der letztere entspricht offenbar nicht, wie C. de Candolle

¹) Siehe Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 4 S. 207. An anderen Fachgenossen würde z. B. Mez ein solches Verfahren als dogmatisch perhorrescieren. Auch der durch Gilg in crassem Widerspruch mit den Tatsachen gegen mich erhobene Vorwurf, daß ich ein lediglich auf habituelle Merkmale gegründetes System aufgestellt hätte, wäre hier wohl weit eher am Platze. Wer im Glashause sitzt, sollte nicht mit Steinen werfen!
²) Siehe van Tieghem im Bot. Centralbl. CIV (1907) S. 429.

meint und auch noch Radlkofer a. a. O. (1890) S. 347 wenigstens der Erwägung wert hält, einem Discus, der ja außer dem Staminaltubus und innerhalb desselben bei vielen Meliaceen sehr deutlich entwickelt ist, sondern den Staminalstipeln von Dictyoloma und vielen Simarubaceen. Im Gegensatz zu den letzteren sind eben nur die beiden Stipularzipfel bei vielen Meliaceen nicht innerhalb, sondern außerhalb der Anthere, also extrapetiolar, miteinander verwachsen. Den Dictyolomeen nähern sich die Meliaceen auch noch durch das Vorkommen doppelt gefiederter Blätter, die häufig sehr schief ausgebildeten, in der anadromen (acropetalen) Hälfte geförderten Blättchen, das häufige Schwinden eines der beiden Staubblattkreise, die oft noch ziemlich zahlreichen Samenknospen und durch das frei werdende Endocarp von Cedrela und Swietenia, der Flindersieen-Gattung Chloroxylum durch die holzigen Kapseln und Flügelsamen von Cedrela, Toona und Swietenia und die Zahl der Samenknospen, Flindersia durch die oft sehr massig entwickelte scheibenförmige Narbe und die fünfklappige, scheidewandspaltige Kapsel von Swietenia und den Cedreleen. Nach Radlkofer a. a. O. (1890) S. 162 ist die Rinde der *Cedreleen* und *Ptaeroxyleen*, nach Harms in Engl. Pr. III, 4 S. 266 und 288 auch die von Soymida und Azadirachta bitter, gleich der vieler Rutaceen und Simarubaceen (vergl. Engler in Engl. Pr. III, 4 S. 109 und 207). Nach all dem sind die Meliaceen offenbar nahe den Dictyolomeen, Flindersieen, Toddalieen und Simarubaceen aus Rutaceen entstanden. In dem häufigen Vorkommen langer Kronröhren und dem sich ablösenden Endocarp von Cedrela und Swietenia zeigen sie allerdings auch Anklänge an die Cusparieen und die im übrigen freilich grundverschiedene und keinesfalls sehr nah verwandte Boronieen-Gattung Correa. Daß die Meliaceen Abkömmlinge, nicht etwa die Stammeltern oder Geschwister der Rutaceen sind, ergiebt sich außer der hochgradigen Verwachsung der Staubblätter auch noch aus der Größe des Keimlings, dem Fehlen augenfälliger unmittelbarer Beziehungen zu den Saxifragaceen. dem vollständigen Fehlen noch leiterförmiger Gefäßdurchbrechungen, noch hofgetüpfelten Holzprosenchyms und der drei bei den Saxifragaceen und Rutaceen noch vorkommenden Formen des oxalsauren Kalkes: Rhaphiden, Styloiden und Krystallsand. Von anatomischen Merkmalen, in denen die Verwandtschaft mit den Rutaceen zum Ausdruck kommt, seien noch erwähnt das Vorkommen von Sternhaaren, Schildhaaren, einfachen, einzelligen Deckhaaren, keulenförmigen, zuweilen tief eingesenkten Drüsenhaaren, Verschleimung der Oberhaut des Blattes, Hypoderm, Secretzellreihen, secundärem Hartbast, Steinzellen und Steinzellgruppen in der primären Rinde, markständigen Gefäßbündeln im Blattstiel, das Fehlen besonderer Spaltöffnungsnebenzellen, die auch gegen Markstrahlparenchym behöft getüpfelten Gefäße, die oberflächliche Korkentstehung, die fast ausnahmslos isolierten Hartbastgruppen des Pericykels.

Unter besonderer Berücksichtigung der bei allen Meliaceen und zahlreichen Sapindaceen in Blatt und Achse vorkommenden Secretzellen hat Radlkofer auf S. 333—347 seiner mehrfach er-

wähnten Abhandlung über die Gliederung der Sapindaceen (1890), ohne die im äußeren Bau vorhandenen großen Verschiedenheiten ganz in Abrede zu stellen, als die nächsten Verwandten der Sapindaceen die Meliaceen bezeichnet, indem damals, vor dem Erscheinen des betreffenden Teiles von Engler's u. Prantl's Natürl. Pflanzenfamilien und des Solereder'schen Handbuches, der Gedanke an eine Verwandtschaft mit den im System fern abseits untergebrachten Leguminosen noch nicht gut reifen konnte und auch die Abgrenzung der Familien der Rutalen noch nicht weit genug vorgeschritten war, um sich über ihre gegenseitigen Verwandtschaftsbeziehungen genügende Klarheit verschaffen zu können. Das hat sich aber seitdem wesentlich geändert, und nachdem es im vorausgehenden geglückt ist, die Simarubaceen und bis zu gewissem Grade auch die Meliaceen von ganz bestimmten Sippen der Rutaceen abzuleiten, hat sich mir aus der Gesamtheit der exomorphen und endomorphen Merkmale die Überzeugung aufgedrängt, daß nicht die Meliaceen die nächsten Verwandten der Sapindaceen sind, sondern daß diese vielmehr, wie oben auf S. 95, 97 und 170 gesagt wurde, neben den tricarpellaten Caesalpinieen Moringa und Bretschneidera, den polycarpischen Mimoseen Affonsea, Archidendrum und Hansemannia, den Connaraceen, Melianthaceen, Malpighiaceen, Rutalen, Tri-gonialen, Passifloralen, Gruinalen, Columniferen usw. unmittelbar aus luxemburgieen-artigen Ochnaceen oder anderen Cistifloren entstanden sind.

Von den Meliaceen unterscheiden sie sich nämlich ganz erheblich durch die Verzweigungsart und stets aufrechte Stellung der Blütenstände, die überaus weit verbreitete Zygomorphie der Blüte, den stark gewölbten und in der Knospe dachig deckenden Ochnaceen- und Ternstroemiaceen-Kelch, die stets freien, genagelten, meist breiten, oft mit Ligularschuppen versehenen Kronblätter, den wie bei den Melianthaceen extrastaminalen und zuweilen langgehörnten Discus, die meist freien, oligomer dicyclischen, meist lang abstehend behaarten Staubblätter, den niemals mehr fünfblättrigen Fruchtknoten, den an der Spitze meist mehr oder weniger verästelten Griffel, das stets fehlende oder doch nur ein bis zwei Zellschichten starke Endosperm und den nur selten noch geraden Keimling, schließlich auch, wie schon Radlkofer a. a. O. (1890) S. 151 hervorhob, durch die fast ausnahmslos zu einem gemischten und continuierlichen Sclerenchymrohr verbundenen Hartbastbündel des Pericykels.

Das letztere Verhältnis ist insofern äußerst wichtig, als es auch bei den Caesalpinieen mit Einschluß von Moringa pterygosperma, den Mimoseen und Connaraceen ausnahmslos, sowie bei zahlreichen *Papilionaceen* vorkommt. Von noch größerer Bedeutung aber ist vielleicht der mit dem mancher Caesalpinieen (Bauhinia-Arten) und Malpighiaceen übereinstimmende anomale Bau des Holzkörpers gewisser Paullinieen, wogegen wohl auf das sporadische Vorkommen von Innenkork bei nur zwei Sapindaceen-Gattungen kein Gewicht gelegt werden darf, da ein solches Verhalten den Connaraceen durchweg fehlt und sich auch unter den Leguminosen nur bei den jüngeren, den Sapindaceen schon ferner

stehenden Papilionaceen findet. Weiter mögen von wichtigeren anatomischen und chemischen Übereinstimmungen noch erwähnt sein die einfachen Gefäßdurchbrechungen und Tüpfel des Holzprosenchyms bei den Sapindaceen, Connaraceen und Leguminosen (incl. Moringa), die auch gegen Parenchym behöft getüpfelten Gefäße der Sapindaceen, Connaraceen (hier daneben auch einfache Tüpfel), Mimoseen und der meisten Papilionaceen, die Secretzellen in Blatt und Achse vieler Sapindaceen und Leguminosen und im Blatte mancher Connaraceen, das Vorkommen des bei den Sapindaceen so verbreiteten Saponins auch in den Mimoseen-Gattungen Acacia, Albizzia und Enterolobium, die Styloiden der Sapindacee Diatenopteryx und vieler Papilionaceen, die in ihren äußeren Teilen häufig collenchymatische primäre Rinde der Sapindaceen, Caes-alpinieen, Mimoseen und Papilionaceen, die stockwerkartige Anordnung der Holzfasern der Sapindacee Aphania senegalensis und mancher Papilionaceen, das häufig reichliche, tangentiale Bänder bildende Holzparenchym der Sapindaceen, Caesalpinieen und Papilionaceen, die Gummibildung im Holze der Sapindacee Dilodendrum bipinnatum, gewisser Acacia-Arten und der Papilionacee Herminiera Elaphroxylum, die rudimentären markständigen Gefäßbündel mancher Sapindaceen und die aus Holz- und Phloëmteil bestehenden der Mimosee Elephantorrhiza Burchellii, endlich auch die schon mehrfach erwähnte sclerosierte Palissadenoberhaut der Samenschale der Sapindaceen, Melianthaceen und Leguminosen. Übereinstimmungen von geringerer Bedeutung würden sich leicht noch in großer Zahl aus Solereder's Syst. Anatomie herauslesen lassen.

Nach Einreihung der tricarpellaten Gattungen Moringa und Bretschneidera bei den Caesalpinieen liegt auch die früher wohl nur wegen der einblättrigen Frucht der meisten Leguminosen nicht aufgefallene Übereinstimmung des äußeren Baues so klar auf der Hand, daß ich mich hier auf einige wenige besonders in die Augen springende und überzeugungskräftige Vergleiche beschränken kann. In Wuchs, Blattform, Behaarung zeigen z. B. Nephelium-, Erioglossum- und Ormosia-Arten eine große Übereinstimmung. Ein verwachsenblättriger, becherförmiger Leguminosen-Kelch und ein knopfförmig verlängertes Mimoseen-Connectiv kommt vor bei den Hippocastaneen. Noch mehr aber erinnert die Blüte der Sapindaceen, zumal der Hippocastaneen, durch die starke Zygomorphie, die genagelten, meist breiten Kronblätter und die häufig abstehend langbehaarten Staubfäden an die Caesalpinieen, ebenso auch die pyramidalen Blütenstände. Gleich den Sapindaceen hat Bretschneidera trotz der Fünfzähligkeit von Kelch und Krone nur noch acht Staubblätter; auch stehen sie nicht am Außenrande, sondern tief im Grunde des Kelchbechers, was vielleicht als eine Annäherung an den extrastaminalen Discus der Sapindaceen gedeutet werden kann. Ein Discus soll freilich Bretschneidera ganz fehlen oder doch nur sehr zart und mit dem Kelchbecher verwachsen sein. Die Blütenstaubkörner sind nach

<sup>1)</sup> Nach E. Schaer in Vierteljahrsschr. naturf. Ges. Zürich XLVI (1901) S. 1—21.

Radlkofer in Engl. Pr. III, 5, S. 293 meist niedergedrückt kuchenförmig, dreikantig oder dreieckig, mit je einer Keimstelle an den Ecken, also ganz ähnlich denen von Erythrina sp. und Bauhinia sp. nach Mohl, Pollenkörner (1834) S. 100 Taf. 3 Fig. 13, sowie denen der Proteaceen, Vochysiaceen, Trigoniaceen und der Cunonia capensis (nach H. Fischer). Bei Kanthoceras sind sie hingegen nach Radlkofer, sowie bei Koelreutera, Nephelium lappaceum, Euphoria punicea, zwei Dodonaea-Arten und drei Hippocastaneen nach Mohl S. 97 kugelig, bezüglich ellipsoïdisch, mit drei Warzen in drei Längsfalten, wie nach Mohl bei zahlreichen anderen Leguminosen. Die Pollentetraden von Magonia endlich lassen sich vielleicht mit den Octaden und den sechzehnkörnigen Pollenmassen vieler Mimoseen vergleichen. Die dreikantigen, allmählich in einen kürzeren oder längeren Stiel zusammengezogenen Früchte vieler Sapindaceen, die durch ihre birnförmige Gestalt z. B. zu dem Namen Cupaniopsis apiocarpa Radlk. Veranlassung gegeben haben, entsprechen drei mit einander ventral verwachsenen, kahnförmigen, einsamigen Leguminosen-Hülsen. Die zottenartigen Stacheln der Früchte von Aesculus Hippocastanum und Nephelium lappaceum erinnern an die ähnlichen von Caesalpinia Sappan. Durch die schmalen Kelch- und Kronblätter und die, wie auch bei Oncoba-Arten, eiförmige, zitzenförmig verlängerte Frucht erinnert Talisia (Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 5, Fig. 166) einigermaßen an die Luxemburgiee Wallacea insignis (Fl. bras. XII, 2, Taf. 76), durch das warzig rauhe Pericarp an Blastemanthus gemmiflorus (Fl. bras. XII, 2, Taf. 72), Vochysiaceen, Trigonia- und Dichapetalum-Arten und Theobroma, durch die gewimperten Staubfäden und die eiförmigen, spitzen Antheren an die Trigoniacee Lightia licanioides (Fl. bras. XIII, 2, Taf. 22). Fleischige Samenarillen, wie bei den Sapindaceen, kommen bekanntlich auch bei manchen Connaraceen und Caesalpinieen vor. Abgesehen von der abweichenden Stellung der dicken, planconvexen Keimblätter hat der Keimling vieler Šapindaceen mit seinem kurzen, gekrümmten Hypocotyl ungefähr dieselbe Form, wie der von Cicer arietinum. Die Klappen der scheidewandspaltigen und zugleich auch von oben her kurz fachspaltigen Kapsel von Cossignya (Engl. Pr. III, 5, Fig. 179B) haben eine ganz ähnliche Form, wie die von Trigonia-Arten (Fl. bras. XIII, 2, Taf. 24 und 25). Die Beziehungen der Sapindaceen zu den Leguminosen habe ich übrigens schon in meinen Abhandlungen über die Tubifloren (1901) S. 70 und Engler's Rosalen (1903) S. 20 kurz gestreift, indem ich an ersterer Stelle freilich irrtümlich auch die Euphorbiaceen noch mit in diesen Verwandtschaftskreis hineinzog.

Auf meiner Reise nach den Philippinen und Karolinen gemachte Beobachtungen, namentlich die pflaumenartige Steinfrucht von Spondias und Mangifera und der an einer Seite dreikantige, zwetschensteinartige Steinkern von Koordersiodendrum celebicum Engl. (Südluzon, Monte Iriga) erweckten in mir die auch in meinem "Provisional scheme" (1905) S. 158 zum Ausdruck gebrachte Ansicht, daß die Anacardiaceen und also auch die mit ihnen nunmehr zu der Familie der Terebinthaceen zu vereinigenden Burseraceen neben den Pomeen, Amygdaleen und Chrysobalaneen aus Rosaceen entstanden seien. Diese Ansicht läßt sich indessen in keiner Weise mit den Ergebnissen der obigen Betrachtungen über die Verwandtschaftsverhältnisse der Saxifragaceen, Rosaceen, Rutaceen usw. in Einklang bringen, vielmehr teile ich jetzt, wie im Vorausgehenden auch schon mehrfach zum Ausdruck gebracht wurde, vollkommen die von Radlkofer a. a. O. 1890 S. 340 ausgesprochene Ansicht, daß außer den Simarubaceen und Meliaceen auch die Terebinthaceen zu den Abkömmlingen der Rutaceen gehören. Auch hier tritt die Verwandtschaft beider Familien so scharf und deutlich hervor, daß ich mich, wie bei den Meliaceen, darauf beschränken kann, einige wenige besonders überzeugende Vergleichspunkte herauszugreifen, nämlich den in beiden Familien oft recht massig und zuweilen sogar zu einem kurz säulenförmigen Gynophor entwickelten, mehr oder weniger intrastaminalen Discus, der schon für sich allein eine Abstammung der Terebinthaceen von Rosaceen recht unwahrscheinlich erscheinen läßt, dann das glatte, bleiche, hier dicke und beinharte, dort dünnere, celluloidartige und spiralig aufspringende Endocarp von Bursera, Pistacia vera (auch hier aufspringend, doch ohne die Spiralkrümmung der Rutaceen), Carya, Brunellia und vielen Rutaceen, das außerordentlich engmaschige Adernetz der Blätter von Calodendrum, Phellodendrum und den Anacardiaceen, schließlich noch die an derselben Stelle, wie ein Teil der Harzgänge der Terebinthaceen, nämlich an der Außengrenze des Weichbastes vorkommenden Secretzellreihen der Saxifragaceen-Gattung Abrophyllum, sowie mancher Rutageen, Aceraceen und Meliaceen, die zweifellos, wie schon oben auf S. 160 gesagt wurde, als die Vorläufer dieser Harzgänge anzusehen sind. Daß die Rutaceen die ursprünglichere, die Terebinthaceen hingegen die weiter vorgeschrittene Pflanzenfamilie sind, ergiebt sich außer den obigen Ausführungen über die Verwandtschaft der ersteren mit den Brexieen (S. 160), von denen sie nach meiner gegenwärtigen Überzeugung geradezu abgeleitet werden können, auch noch daraus, daß leiterförmige Gefäßdurchbrechungen bei den Terebinthaceen nur noch sehr selten vorkommen, Endosperm mit Ausnahme von Brunellia überhaupt nicht mehr im reifen Samen vorhanden ist, daß ferner die Zahl der Samenknospen im Fruchtblatt und die Zahl der fertilen Fruchtblätter bei ihnen häufig auf eins vermindert ist, daß schließlich eingeschlechtige Blüten bei ihnen ungleich häufiger sind, als bei den Rutaceen, und daß die Reduction der Blüte bei Pistacia, Juliania und den Juglandeen sogar bis zur Kätzchenbildung fortgeschritten ist.

Schon aus einem Vergleich der Abbildungen in der Flora bras. XII, 2, Taf. 14—37, 47—61 und 78—89 ergiebt sich leicht, daß für die Terebinthaceen die Cusparieen und die von diesen nur schwer zu trennenden Xanthoxyleen den Ausgangspunkt gebildet haben. Das geht schon aus der ganzen Tracht, den großen, bald einfachen, lancettlichen oder spathelförmigen, bald gedreiten oder gefiederten und zuweilen, wie bei Metrodorea pubescens (Taf. 33), am Stiel geflügelten Blättern und den endständigen, reichblütigen Rispen vieler Terebinthaceen auf's deutlichste hervor, aber auch aus dem ganzen Bau von Blüte und Frucht. Auch bei den Terebinthaceen sind die Blumenblätter meist schmal, spitz.

und einfach fiedernervig, wie bei vielen Cusparieen und recht deutlich auch bei Dictamnus, dessen rote Blütenfarbe ungefähr mit der von Mangifera Kemanga übereinstimmt; ja recht häufig, z. B. bei Icicopsis-, Protium-, Warmingia- und Hedwigia-Arten (Taf. 50, 55-57 und 60), endigen sie in eine genau ebensolche einwärts geknickte Spitze, wie wir sie oben schon für Pilocarpus-, Xanthoxylumund Simaba-Arten, Hortia arborea und Dictyoloma incanescens erwähnten und wie sie etwas weniger scharf ausgeprägt auch bei *Ruta*-Arten vorkommt (Schlechtendal-Hallier, Flora, Taf. 2088-2090). Nach Engl. Pr. III, 4, S. 232 sind die Bursereen-Gattungen Tetragastris und Trattinickia gamopetal, gleich Correa, vielen Uusparieen und Meliaceen. Wie bei den Cusparieen, so ist auch bei den Terebinthaceen das Androeceum bald obdiplostemon, bald nur noch haplostemon, und das Gynoeceum häufig noch isomer und noch mit zwei Samenknospen in jedem Fruchtblatt, so bei den Brunellieen und den Bursereen. In der Frucht giebt sich die Verwandtschaft mit den Cusparieen und Xanthoxyleen besonders in der schon erwähnten Beschaffenheit des Endocarps zu erkennen, das bei Bursera, Pistacia, Carya und Juglans bleich und beinhart ist und sich ganz ebenso, wie bei vielen Kutaceen, von dem dicken, fleischig-lederigen Exocarp trennt, bei Brunellia sogar auch in der dünneren, mehr celluloid-artigen Beschaffenheit mit dem der betreffenden Rutaceen übereinstimmt und bei ihr kahnförmig durch eine Bauchnaht, bei Pistacia vera sogar noch durch eine Dorsalnaht aufspringt, wie bei vielen Rutaceen. Die bilateral symmetrischen Früchte von Mangifera, Anacardium und Koordersiodendrum lassen sich leicht durch Verminderung der Zahl der Samen und steinfruchtartige Umbildung aus den mehr oder weniger kahnförmigen Balgfrüchten von Pilocarpus ableiten. Die unregelmäßig warzige Frucht von Gluta hingegen (Engler in DC., Monogr. IV, 1883, Taf. 6) gleicht mehr derjenigen von Metrodorea pubescens (Fl. bras. XII, 2, Taf. 33; Engl. Pr. III, 4, Fig. 94 A und B). Auch in der Form des bei den Anacardiaceen stark gekrümmten, bei den Bursereen und Juglandeen häufig stark gefalteten Keimlings nähern sich die Terebinthaceen mehr den Eusparieen (vergl. z. B. Fl. bras. a. a. O. Taf. 15, 21-27 und 89; Engl. Pr. III, 4, Fig. 93—97, 136—149; III, 5, Fig. 93—94, 100, 110; III, 1, Fig. 20), wie irgend welchen anderen *Rutaceen*.

Besonders deutlich treten die Beziehungen der Terebinthaceen zu den Rutaceen hervor bei der Gattung Brunellia (Engl. Pr., Nat. Pfl., Nachtrag 1897, S. 182—184), so deutlich nämlich, daß man sie wohl unfehlbar bei den Rutaceen einreihen würde, wenn sie deren Öllücken besäße und nicht außerdem durch den Besitz von Nebenblättern und das Vorkommen kleiner, unpaarer, catadromer Stipellen (wie zuweilen bei Melianthus minor) abwiche. Denn wenn sie gleich mit ihren zwei bis sechs noch vollständig freien Carpellen unter den Terebinthaceen nicht ganz allein steht, sondern darin, wie auch in deren dichter Behaarung mit der Mangifereen-Gattung Buchanania (Engl. Pr. III, 5, Fig. 91B) übereinstimmt, so weicht sie doch von den Terebinthaceen durch ihren wie bei vielen Rutaceen noch geraden, noch in reichliches Endosperm eingebetteten Keimling ab und giebt sich hierin, wie

durch die freien Carpelle und das noch dünne Endocarp als Vertreter einer ursprünglicheren, den cusparieen- und xanthoxyleenartigen Stammeltern noch besonders nahestehenden, also noch vor die Bursereen zu stellenden Sippe der Familie zu erkennen. Geringe Spuren von Nährgewebe kommen übrigens nach Engler und Warburg in Engl. Pr. III, 5, S. 138 und 367 doch auch bei den Anacardiaceen und Sabiaceen zuweilen noch vor, und bei manchen Bursereen ist auch der Keimling noch gerade. Mit den ihnen anzuschließenden Bursereen stimmen die Brunellieen unteranderem überein durch die dicyclischen, wie bei Aucoumea (Engl. Pr., III, 4, Fig. 142C und D) dicht abstehend behaarten Filamente, die länglichen, wie bei Protium brasiliense (Fig. 134A) mit kurzem Spitzchen versehenen Antheren und die paarigen, kurz gestielten, amphi- und epitropen Samenknospen. Die Blätter sind, wie bei den Terebinthaceen, bald einfach, bald gefiedert und, wie bei den Anacardiaceen Bouea und Dobinea vulgaris, gegenständig, oder sogar in dreigliedrigen Quirlen. Gleich Brunellia soll sich nach Engler in Engl. Pr. III, 5, S. 138 auch die Semecarpeen-Gattung Holigarna durch den Besitz von Nebenblättern auszeichnen, in der Gattungsbeschreibung auf S. 177 aber werden dieselben als rudimentäre Fiederblättchen bezeichnet. Ähnliches kommt auch in der Bursereen-Gattung Canarium vor. Durch ihre terebinthaceen-artig dicken, ein sehr umfangreiches Mark enthaltenden Zweige, ihre rostgelb filzigen jungen Zweige, Blätter und Blütenstände, ihre großen, fast ganzrandigen Fiederblätter mit fast leitersprossenartig angeordneten Ouernerven und dichtem, ziemlich kräftigem, unterseits stark hervortretendem Adernetz und auch durch die Form der Blütenrispen stimmt eine von Moritz (no. 1739) bei Tovar in Venezuela gesammelte Brunellia-Art dermaßen mit einer als Rh. juglandifolia Wall. bezeichneten Rhus-Art des Hamburger Herbars überein, daß sie äußerlich nur an ihren gegenständigen Blättern und den kleinen Narben der Stipeln und Stipellen von der Gattung Rhus unterschieden werden kann. Durch ihre großen Blattnarben, ihren regelmäßig gesägten Blattrand und ihre abstehend rostgelb steifhaarigen Früchte ist auch Brunellia comocladifolia H. B. K. manchen Rhus-Arten, wie z. B. Rh. Coriaria, semialata und typhina, fast zum Verwechseln ähnlich. und in ihrem Artnamen haben schon Humboldt, Bonpland und Kunth auf ihre Ahnlichkeit mit einer anderen Rhoideen-Gattung hingewiesen.

Auf S. 207—212 von Solereder's Handbuch ist Brunellia noch unter den Simarubaceen, doch unterscheidet sie sich von den wirklichen Angehörigen dieser Familie ganz erheblich durch ihre gegenständigen Blätter mit Stipeln und Stipellen, ihre gepaarten Samenknospen, ihre aufspringenden Früchte, die kahnförmig herausspringenden Endocarpstücke und das reichliche Nährgewebe des Samens, nach Solereder auch durch einige anatomische Merkmale, die gleichfalls wieder auf die Terebinthaceen hinweisen. So besitzt Brunellia neben einfachen, elliptischen auch armspangig leiterförmige Gefäßdurchbrechungen, gleich manchen Anacardiaceen und den nachher noch zu besprechenden Sabiaceen, Holzprosenchym mit feinen Scheidewänden, gleich den Bursereen, Hypoderm im

Blatte, gleich der Burseree Dacryodes hexandra, gegen Parenchym einfach getüpfelte Gefäße, gleich den Bursereen (hier freilich mit Übergängen zu Hoftüpfelung). Den Besitz eines gemischten und continuierlichen Sclerenchymrohres teilen nun zwar mit Brunellia auch die Simarubaceen-Gattungen Quassia, Ailanthus und Balanites; bei den *Bursereen* aber scheint dasselbe eine ganz allgemeine Verbreitung zu haben. Das Fehlen der Harzgänge kann nach Vereinigung der Juglandeen mit den Terebinthaceen nicht mehr gegen einen Anschluß von Brunellia an die gleiche Familie geltend gemacht werden.

In Engl. Pr., Nachtrag 1897, S. 182-184 und 348 stellt Engler Brunellia zwischen die Saxifragaceen und Cunoniaceen, doch ist sie wohl durch ihre Stipellen, die Verzweigung der Blütenrispen, die stark behaarten Filamente und die nur epitropen Samenknospen von letzteren und mit Ausnahme der Behaarung der Staubblätter

auch von ersteren hinreichend geschieden.

Wenn ich oben durch Citierung der Abbildung von Phoxanthus (Fl. bras. XII, 2, Taf. 89) und durch mehrfache Erwähnung der Sabiaceen auch für diese eine Zugehörigkeit zu den Terebinthaceen stillschweigend vorausgesetzt habe, so bedarf dies noch einer näheren Begründung, wobei aber auch wieder einige kurze Hinweise auf die terebinthaceen-artige Tracht der Meliosmeen und den übereinstimmenden Bau von Blüte und Frucht, sowie Achse und Blatt genügen, und zwar das um so mehr, als ich die Sabiaceen auch schon auf S. 85-86 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen mit den Burseraceen und Anacardiaceen verglichen und auf S.158 des "Provisional scheme" zwischen diese beiden Pflanzen-gruppen gestellt habe. Wie für Brunellia, so kann auch hier wieder das Fehlen der Harzgänge im Hinblick auf die Vereinigung der Juglandeen mit den Terebinthaceen außer Betracht bleiben. Wichtig ist aber, daß Meliosma mit Engelhardtia durch auf dem Querschnitt keilförmige Bastteile übereinstimmt.

Überhaupt scheinen es vornehmlich die Meliosmeen zu sein, bei denen die Beziehungen zu den Terebinthaceen noch deutlich erkennbar sind. Denn von ihnen unterscheidet sich Sabia ganz erheblich schon allein durch ihren kletternden Wuchs und die Verzweigungsweise der Blütenstände, aber auch sonst im äußeren und inneren Bau. Durch ihre dichasischen Scheindolden, ihre beiden dem Kelch angedrückten Vorblätter, die spitzen, weißen Kronblätter, die wie bei Deutzia nach Warburg in Engl. Pr. III, 5, S. 371 am Grunde der Zweige stehen bleibenden kleinen Knospenschuppen, das Fehlen von Drüsenhaaren, das hofgetüpfelte Holzprosenchym und die breiten, zwischen den Bastteilen sclerosierten Markstrahlen könnte man sich daher beinahe verleiten lassen, die Gattung, trotz der epipetalen Stellung der Staubblätter und des gemischten und continuierlichen Sclerenchymrohres, zu den Celastralen in die Nähe der Celastraceen und Hippocrateaceen zu stellen. Dazu würde auch van Tieghem's Angabe gut passen, daß die Samenknospen der Sabiaceen tenuinucellat bitegmisch sind, wobei freilich zu berücksichtigen ist, daß er nicht angiebt, welche Gattungen er untersucht hat. Denn da auch die Terebinthaceen-Gattung Brunellia angeblich schon tenuinucellate

Samenknospen hat, so würde es nicht befremdlich sein, wenn die Meliosmeen das gleiche Verhalten zeigen würden und sich van

Tieghem's Angabe vor allem auf sie bezöge.

Bei sorgfältiger Prüfung gewinnt man jedoch die Überzeugung, daß Sabia doch tatsächlich mit den Meliosmeen in eine und dieselbe Familie gehört. Denn in der epipetalen Stellung der Staubblätter, dem fünfzähnigen Discus, der Form des bicarpellaten Fruchtknotens und des fingerförmigen Griffels und den in jedem Fache paarweise stehenden, hängenden Samenknospen stimmt Sabia ganz mit Meliosma überein, in der Form des verwachsenblättrigen Kelches und der schmalen, spitzen Kronblätter, den seitlich zusammengedrückten Teilfrüchten, den runzeligen oder welligen, gekrümmten Keimblättern und dem cylindrischen, gekrümmten Würzelchen auch mit Phoxanthus und Ophiocaryum. Dazu kommt noch, daß, wie bei Sabia, so auch in drei Gattungen der, wie wir noch sehen werden, von Terebinthaceen abstammenden Amentaceen, nämlich bei Casuarina, Fagus silvatica und Quercus-Arten, die primären Rindenmarkstrahlen sclerosiert sind.

Bei den Meliosmeen giebt sich die Zugehörigkeit der Sabiaceen zu den Terebinthaceen auch noch zu erkennen im Bau der Haare, vor allem den Drüsenhaaren mit längerem, einzellreihigem Stiel und länglichem, einzelligem oder vertical zweizelligem Köpfchen, denn die einzellreihigen Deckhaare mit wenigzelligem Stiel finden weniger bei den Terebinthaceen selbst, als vielmehr bei den ihnen sehr nahe stehenden Aceraceen ein Homologon, nämlich in den mit wenigzelligem Stiel versehenen zweiarmigen Haaren von Acer distylum. Die Gefäßdurchbrechungen sind, wie bei Brunellia, teils leiterförmig, teils lang elliptisch, und gegen Parenchym sind die Gefäße einfach bis behöft getüpfelt, wie bei den Bursereen, Anacardiaceen und zuweilen auch bei den Juglandeen. Auch durch das einfach getüpfelte, durch wenige feine Scheidewände gefächerte Holzprosenchym, die oberflächliche Korkentwickelung und das Vorkommen von Steinzellen schließt sich Meliosma gut an die Terebinthaceen an.

In der äußeren Tracht, der Blattform, im Blütenstande und der Form der Frucht stimmt Meliosma simplicifolium Walp. (Hort. bot. Peradeniya, Juni 1904) ganz mit der Mangiferee Buchanania florida (Luzon 1903/04) überein und überhaupt gleichen die bilateral symmetrischen Früchte der Meliosmeen durchaus denen der Mangifereen und Rhoideen, z. B. Rhus. Blattform, Blütenstand, den schmalen, spitzen Kronblättern und der bilateralen Frucht erinnern Phoxanthus (Trans. Linn. Soc. Lond. XXII, Taf. 23 und 24; Fl. bras. XII, 2, Taf. 89; Engl. Pr. III, 5, Fig. 186 D-H) und Ophiocaryum (Hook., Icones, Taf. 1594) stark an Mangifera, in der Form der Carpelle und Narben mehr an Sclerocarya und andere Spondieen (DC., Monogr. IV, 1883, Taf. 7-9), ein wenig auch an Buchanania. Auch der Fruchtknoten der Spondiee Koordersiodendrum celebicum Engl. (Icones Bogor., Taf. 94 — 95) gleicht mit seinen freien, kurzen Griffeln und den endständigen Narben dem von Phoxanthus. und dieselbe Übereinstimmung zeigt sich im Blütenstande und Fruchtstande, einigermaßen auch in der äußeren Form der Frucht.

Die Samenknospen sind in allen drei Gattungen der Meliosmeen, von denen Urban Phoxanthus und Ophiocaryum wohl mit vollem Recht vereinigt hat, apotrop und hängen bei Meliosma sumatrana (Engl. Pr. III, 5, Fig. 184 M) auch in ganz ähnlicher Weise an langem Funiculus, wie bei vielen Anacardiaceen. Meist sind ihrer jedoch in jedem Fach des Fruchtknotens noch zwei vorhanden, wie bei den Bursereen; am besten lassen sich also vielleicht die Sabiaceen, trotz der fehlenden Harzgänge, zwischen den Bursereen und Anacardiaceen einfügen, sodaß die ihnen am nächsten verwandten Mangifereen und Spondieen sich auch im System eng an sie anschließen würden. Im Bau des Samens nähern sie sich den Anacardiaceen und Bursereen durch die dünne Samenschale, das Fehlen von Nährgewebe und den gekrümmten Keimling. Der Same von Ophiocaryum ist nach Schomburgk bitter und scharf, was an das bittere Exocarp von Juglans, den bitteren Samen von Aesculus und der Simarubacee Didymeles und die bittere Rinde der Terebinthaceen-Gattung Picramnia. der Cedreleen, vieler Simarubaceen und Rutaceen erinnert. Die Übereinstimmung mit den übrigen Terebinthaceen läßt sich so weit bis in die anscheinend geringfügigsten Einzelheiten verfolgen, daß z. B. Meliosma Veitchiorum Hemsl. (Hupeh: E. H. Wilson no. 1046) an den Inflorescenzachsen ganz ebensolche bleichen, strichförmigen Lenticellen besitzt, wie Juglans regia und andere Terebinthaceen an den jungen Zweigen.

Wer also die Gesamtheit aller dieser Übereinstimmungen gebührend in Rechnung zieht und außerdem auch noch Gelegenheit hatte, die lebenden Bäume in ihrer natürlichen Entwickelung und Umgebung blühend und fruchtend mit einander zu vergleichen, der wird ebensowenig auf die Dauer dabei verharren können, Buchanania und Meliosma in verschiedenen Familien unterzubringen, wie er es beispielsweise über sich gewinnen wird, Duabanga und Sonneratia aus der engeren Verwandtschaft von Lugerstroemia und Lafoënsia (Hort. bot. Peradeniya 1904) zu entfernen. Wenn also Gilg in seiner schon mehrfach erwähnten Polemik mich der Construction papierener Verwandtschaftsbeziehungen bezichtigt und in einseitiger Weise die Bedeutung großer Herbarien für die phylogenetische Systematik überschätzt, so läßt sich hier wohl jener bekannte Ausruf von Goethe's Faust, aus dem Zoologischen in entsprechender Weise ins Botanische übersetzt, mit viel größerem Recht auf die von Gilg verteidigte trockene Herbarwissenschaft anwenden, als auf mein angeblich papierenes und auf rein habituelle Merkmale gegründetes System:

Statt der lebendigen Natur, Da Gott die Menschen schuf hinein, Umgiebt in Rauch und Moder nur Dich Tiergeripp und Totenbein.

Trotz des teils passiven, teils activen Widerstandes der Engler'schen Schule wird sich aber das natürliche System der höheren Pflanzen in Zukunft nicht mehr vorzugsweise auf der grauen, toten Theorie des Herbar- und Bücherstaubes düsterer Museumsräume aufbauen, sondern unter den hellen, warmen Strahlen und in der verschwenderischen Formenfülle einer lebens-

vollen Tropennatur.

Nachdem für die der Harzgänge entbehrenden Brunellieen, Sabiaceen und Juglandeen, unter denen die letzteren beiden auch durch das Vorkommen von Bitterstoffen ausgezeichnet sind, die allerengsten Beziehungen zu den Terebinthaceen nachgewiesen werden konnten, steht dem nichts mehr im Wege, auch Picrodendrum Juglans, die durch gepaarte, epitrope, lang gestielte Samenknospen mit den Bursereen übereinstimmende Gattung Picramnia und die durch gepaarte, apotrope Samenknospen und die epipetale Stellung der Staubblätter sich den Sabiaceen nähernde Gattung Alvaradoa von den Simarubaceen zu den Terebinthaceen zu versetzen, wogegen die von den Simarubaceen gleichfalls stark abweichende Gattung Kirkia sich durch die dichasischen Blütenstände und die an einer Mittelsäule hängen bleibenden Teilfrüchte mehr den Ptaeroxyleen und Swietenieen zu nähern scheint, als den Terebinthaceen. In Bezug auf Alvaradoa sei hier darauf aufmerksam gemacht, daß Radlkofer bereits a. a. O. 1890, S. 138 Liebmann's Beschreibung dieser Gattung unter anderem dahin berichtigt hat, daß die von Liebmann für Staminodien gehaltenen Gebilde die Blumenblätter sind und die Staubblätter epipetal stehen, was Engler noch sechs Jahre später in Engl. Pr. III, 4,

S. 229 ganz unbeachtet gelassen hat.

Wenn ich zeitweilig auch die Pittosporaceen für Abkömmlinge der Rutaceen gehalten habe, so war das keine ganz neue Ansicht, denn schon Richard und Schnizlein haben, wie Pax in Engl. Pr. III, 2a, S. 108 angiebt, diese Familie zu den Rutaceen in Beziehung gebracht, während Eichler sie, wohl wegen der entfernten Ähnlichkeit der Kapselklappen und der arillösen Samenhülle von Pittosporum und Evonymus, in den Blütendiagr. II, S. 370 wieder irrtümlich zu den von ihm als Frangulinen bezeichneten Celastralen rechnet. Durch ihre häufig parietale Placentation, ihren winzigen, häufig frei in einer kleinen Höhlung sitzenden Keimling und ihre nach van Tieghem schon tenuinucellaten, unitegmischen Samenknospen nehmen sie allerdings auch unter den Rutalen eine etwas isolierte Stellung ein und nähern sich in diesen Eigenschaften mehr den Olacaceen (incl. Rhapto-petaleen, Brachynema, Ctenolophon, Icacinaceen, Opilieen, Champereia und vielleicht auch Diclidanthera), denn auch bei der Rhaptopetaleen-Gattung Egassea sind nach de Wildeman die Scheidewände des Fruchtknotens häufig unvollständig. Die oft beträchtliche Länge des Fruchtknotens und dem entsprechend große Zahl der Samenknospen, die Form der Kapsel von Pittosporum, die vielsamige Beere der Billardiereen, sowie die anatomischen Verhältnisse, zumal das regelmäßige Vorkommen von Drüsenhaaren und pericykelständigen Harzkanälen, scheinen allerdings gegen eine Verwandtschaft mit den Santalalen zu sprechen und mehr auf die Rutaceen und deren Abkömmlinge, besonders die Terebinthaceen, hinzudeuten. Wie bei den letzteren, so sind nämlich auch bei den Pittosporaceen die Harzgänge häufig außen von auf dem Querschnitt sichelförmigen Hartbastbändern umgeben.

Das reichliche Endosperm, der kleine Embryo, die oft beträchtliche Anzahl der Samenknospen und die geringe Entwickelung von Hartbast lassen allerdings den Gedanken an eine Abstammung von Terebinthaceen oder auch nur an eine unmittelbare Verwandtschaft mit ihnen oder ihren Stammeltern, den Cusparieen, von vorne herein nicht aufkommen, sondern würden sich in Verbindung mit anderen Tatsachen allenfalls nur so verstehen lassen, daß die Pittosporaceen aus einer anderen, noch vielsamigen Sippe der Rutaceen entstanden seien und sich ganz unabhängig von den Terebinthaceen, nur durch Verschmelzung der bastständigen Secretzellreihen der Rutaceen zu Harzkanälen eine den Terebinthaceen

analoge Richtung einschlagend, weiter entwickelt hätten.

Solche Beziehungen zu den Rutaceen glaubte ich besonders deutlich in dem ausgesprochenen Apfelsinengeruch, den die offenbar von der Riviera nach Altona eingeführten offenen frischen Früchte von Pittosporum undulatum Vent. ausströmten, erkennen zu können. Auch fiel es mir auf, daß die beiden Fruchtklappen sich nicht bis zum Grunde trennten, sondern sich allmählich in einen kurzen, umgekehrt kegelförmigen, ungespaltenen, massiven Stiel verjüngten, ganz, wie an den Früchten vieler Rutaceen, Zygophyllaceen, Meliaceen und Sapindaceen. Ferner waren sie innen von einem gelblichen, glänzenden, beinartigen Endocarp ausgekleidet, ähnlich den kahnförmig sich ablösenden Endocarpstücken von Brunellia und vielen Rutaceen, während das dicke Exocarp eine mehr lederige Beschaffenheit zeigte, wie gleichfalls bei vielen Rutaceen (z.B. Xanthoxylum und Citrus), Terebinthaceen (Bursera, Pistacia. Juglans), Meliaceen usw. In der Tracht, den endständigen Schöpfen ganzrandiger Blätter, der Inflorescenz, den schmalen, grünlichen Blumenblättern usw. gleichen manche Pittosporum-Arten, wie z. B. P. Hernandezii bei Subig auf Luzon, einigermaßen den Vertretern der Toddalieen-Gattung Acronychia; andere wieder, wie z. B. P. Tobira (Schirasawa Taf. 75 Fig. 14 und 20), erwecken durch ihre ganzrandigen, lederigen, zu Scheinwirteln zusammengedrängten Blätter, ihre endständigen Cymen und ihre schmalen, zurückgebogenen, porcellanweißen, in der Knospe birnenförmig dachig deckenden Kronblätter ganz den Eindruck von Skimmia- und Ilex-Arten, während Bursaria durch ihre reichblütigen, endständigen, weißen Rispen gleichfalls an viele Toddalieen und an die Aquifoliaceen-Gattung Phelline erinnert, manche Marianthus-, Sollya-, Cheiranthera- und Billardiera-Arten wieder mehr an gewisse Boronieen und Diosmeen, sowie an Haplophyllum, Cneorum usw., Bursaria und Citriobatus an die Dornsträucher der Simarubaceen-Gattungen Castela, Holacantha und Balanites. Der Kelch ist bei den Pittosporaceen hinfällig, wie bei vielen Rutaceen und anderen Rutalen. Nach Labill, Nov. Holl. II (1806) Taf. 90 hat z. B. Billardiera fusiformis vom Pedicellus abgegliederte Kelchblätter und spitze Rutaceen-Petala. Durch die Form der Kron- und Staubblätter, den ellipsoïdischen Fruchtknoten, den säulenförmigen Griffel und die kopfige Narbe erinnern Pittosporum und Hymenosporum mehr oder weniger an Citrus und andere Aurantieen, Pittosporum auch noch durch die Form und sonstige Beschaffenheit der Frucht, die z. B. bei Pitt. revolutum eine ähnliche abstehend filzige Behaarung hat und in gleicher Weise von Griffel und Narbe gekrönt ist, wie bei Micromelum- und Clausena-Arten (Engl. Pr. III, 4, Fig. 108J). Ob der nach Pax in Engl. Pr. III, 2a, S. 108 nicht selten vorhandene Wohlgeruch der Blüten mit dem der Orangenblüten Ähnlichkeit hat, ist mir nicht bekannt. Dagegen soll eine hypogyne Ringdrüse, wie sie für die meisten Rutalen so characteristisch ist, nach Baillon, Hist. pl. III, S. 418 auch bei Pittosporum vorkommen, und in Übereinstimmung damit giebt Pax an, daß in den Blüten der Pittosporaceen eine Abscheidung von Honig stattfindet. Die ausgesprochene Neigung zur Verwachsung der Blumenblätter teilen die Pittosporaceen mit Correa, vielen Cusparieen, Meliaceen und den Bursereen-Gattungen Trattinickia und Tetragastris. Parietale Placentation geht auch den Rutaceen nicht vollständig ab und findet sich z. B. bei Feronia. Daß bei den Pittosporaceen nur noch apotrope Samenknospen vorkommen, würde ebensowenig gegen ihre Abstammung von Rutaceen geltend gemacht werden können, wie bei den Anacardiaceen, Aceraceen, Sapindaceen usw., denn bei vielen Rutaceen kommen, wie wir oben auf S. 103 gesehen haben, apotrope und epitrope Samenknospen im selben Fach des Fruchtknotens vor, sodaß das ausschließliche Vorkommen von Apotropie bei vielen Rutalen ebenso leicht durch Abort der epitropen Samenknospen erklärt werden kann, wie bei anderen das ausschließliche Vorkommen epitroper Samenknospen durch Abort der apotropen. Auch die in der Nucelluswand und der Zahl der Integumente hervortretende weitgehende Reduction der Samenknospen würde sich nicht gegen eine Ableitung der Pittosporaceen von Rutaceen verwenden lassen, denn wenn auch zugleich tenuinucellate und unitegmische Samenknospen sonst noch nirgends in der Ordnung der Rutalen beobachtet worden sind, so sind doch die bitegmischen Samenknospen der Sabiaceen bereits tenuinucellat, andererseits die crassinucellaten der Juglandeen bereits unitegmisch. Durch die Menge des Endosperms und die geringe Größe des Keimlings kommt den Pittosporaceen z. B. Orixa japonica nach Engl. Pr. III, 4, Fig. 67Z noch ziemlich nahe. Die Samen von Pittosporum sind stark klebrig, gleich denen der Aurantieen-Gattung Aegle. Dieses sowohl, wie auch die übrigen erwähnten Anklänge an Aurantieen, so namentlich die parietale Placentation, die große Zahl der Samenknospen, die Beschaffenheit der Fruchtschale und der Orangengeruch der Frucht von Pittosporum, könnte beinahe zu der Annahme verführen, es möchten vielleicht ausgestorbene, endospermhaltige Aurantieen aus der Verwandtschaft von Feronia und Aegle gewesen sein, die den Pittosporaceen den Ursprung gegeben haben.

Im anatomischen Bau zeigen die Pittosporaceen außer den bereits erwähnten Harzkanälen und keulenförmigen, wenigzelligen Drüsenhaaren auch noch Anklänge an die Ruțaceen durch das anscheinend regelmäßige Vorkommen von Styloiden im Baste der Achse, an derselben Stelle also, wo sie vorzugsweise auch bei den Rutaceen angetroffen werden, die wie bei Cusparia cuneifolia zum Spalte parallelen Spaltöffnungsnachbarzellen, die einfach durchbrochenen, auch gegen Markstrahlparenchym behöft getüpfelten

Gefäße mit spiralig verdickten Wandungen, den Mangel eines gemischten und continuierlichen Sclerenchymrohres, das Vorkommen von Hypoderm, die auf dem Querschnitt bogenförmig angeordneten drei bis sieben Gefäßbündel des Blattstieles, das einfach oder nur mit kleinen, undeutlichen Höfen getüpfelte Holzprosenchym, die meist epidermale oder subepidermale Entstehung des Korkes und das Vorkommen von Phelloderm. Abweichend ist nur die Form der Deckhaare und die stark ausgesprochene Neigung der primären und secundären Rinde der Achse und der Blattnerven, collenchymatisch zu werden. Die letztere Tendenz ist aber wenigstens in der primären Rinde der Achse auch bei den Juglandeen vorhanden; einfache, einzellreihige Haare kommen vor bei Cedrela und Meliosma, zumal in letzterer Gattung ganz, wie bei den Pittosporaceen, mit kürzeren Basalzellen; die bei Bursaria, Citriobatus und Pittosporum vorkommenden zweiarmigen Haare mit wenigzelligem Stiel finden sich auch bei Acer distylum, während ähnliche, aber nur einzellige zweiarmige Haare sporadisch fast in

allen übrigen Familien der Rutalen verbreitet sind.

Trotz dieser weitgehenden Übereinstimmung der Pittosporaceen mit den Rutaceen bin ich aber doch wieder davon abgekommen, sie zu den Rutalen oder überhaupt auch nur in die unmittelbare Nachbarschaft der Rutaceen zu stellen. Denn den hervorgehobenen Übereinstimmungen lassen sich doch auch eine ganze Reihe erheblicher Abweichungen gegenüberstellen. Es wurde in dieser Hinsicht oben bereits aufmerksam gemacht auf die bei den Pittosporaceen recht häufig, den Rutaceen nur noch selten parietale Placentation, die schon tenuinucellat unitegmischen Samenknospen, den in reichlichem Nährgewebe eingebetteten Keimling, der noch erheblich geringere Dimensionen aufweist, als der von Orixa, und außerdem meist (oder immer? vergl. Citriobatus javanicus in den Icones Bogor. Taf. 77, Pittosporum Zollingerianum ebendort Taf. 138, Pittosporum Tobira in Schirasawa's Abbildungen der japanischen Holzgewächse Taf. 75 Fig. 23) in eine längliche, kleine Höhlung eingebettet ist, die offenbar dem Spalt im Nährgewebe von Alangium, Rhaptopetaleen, Icacineen, Ximenia (Engl. Pr. III, 1, Fig. 150 E und F) und Strychnos (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 20G) entspricht. Diese zuletzt erwähnte Ähnlichkeit beruht, wie wir noch sehen werden, auf tatsächlicher Verwandtschaft der Pittosporaceen mit den genannten Gattungen und Sippen, ausgenommen vielleicht die Cornaceen-Gattung Alangium, wenn nämlich die Cornaceen in der oben auf S. 120-137 gegebenen Umgrenzung wirklich eine einheitliche Familie sind und sich von *Philadelpheen* ableiten, nicht etwa von Brexieen. Als weiteres wesentliches Unterscheidungsmerkmal gegenüber den Rutaceen kommt hinzu, daß der Discus von Pittosporum, wenn Baillon's Angabe in seiner Hist. pl. III (1872) S. 418: "Les Pittosporum ont un disque glanduleux sous l'ovaire" überhaupt richtig ist, zum mindesten nicht so massig als fleischiger Ring, Becher oder Fruchtknotenstiel entwickelt ist, wie bei den Rutaceen und deren Abkömmlingen. In den vorhandenen Abbildungen und am Herbarmaterial ist aber überhaupt nicht die Spur eines Discus zu sehen. Auch Baillon selbst erwähnt seiner in den Gattungsbeschreibungen a. a. O. S. 362-366 und 443-445

Sind die hervorgehobenen Abweichungen auch nur gering an Zahl, so sind sie doch erheblich genug, um den Gedanken an eine besonders enge Verwandtschaft oder gar eine Abstammung der Pittosporaceen von Rutaceen vollständig zurücktreten zu lassen. Um aber ihre wirklichen Verwandtschaftsverhältnisse und ihre Stellung im System genau ermitteln und würdigen zu können, bedarf es zuvor der Berichtigung einer sich fast durch die ganzen vorherigen Ausführungen hindurchziehenden Anschauung von grundlegender Bedeutung. Nachdem ich nämlich die Überzeugung gewonnen hatte, daß sich eine ganze Reihe von Ordnungen un-mittelbar von Ränalen und Polycarpicae ableiten und mit ihnen zu einer Abteilung der Proterogenen<sup>1</sup>) zusammenfassen lassen, daß aber andererseits auch alle übrigen Dicotyledonen aufs engste mit einander verwandt und offenbar monophyletisch aus Proterogenen entstanden sind, handelte es sich des weiteren darum, diejenige Ordnung oder Familie ausfindig zu machen, durch deren Vermittelung sich die höheren Dicotylen von den Proterogenen ableiten. Bei der äußerst nahen Verwandtschaft der hierbei in erster Linie in Frage kommenden Familien, nämlich der Dilleniaceen, Saxifragaceen, Rosaceen, Ternstroemiaceen und Ochnaceen, war das durchaus keine leichte Aufgabe, und es bedurfte wiederholter umfangreicher Verschiebungen, bevor es endlich glückte, zu einem einigermaßen sicheren und nach jeder Richtung hin befriedigenden Ergebnis zu kommen.

Nachdem ich nämlich in meinem "Provisional scheme" (Juli 1905) irrtümlich in den Sterculiaceen und später längere Zeit in den Ternstroemiaceen das gesuchte Zwischenglied gefunden zu haben glaubte,

<sup>1)</sup> Zu den oben auf S. 160 aufgezählten Ordnungen der Proterogenen kommen noch hinzu die auf S. 132 irrtümlich von Saxifragaeeen abgeleiteten Centrospermen, die sich durch Vermittelung der Crassulaeeen neben den Menispermaeeen, Ranunculaeeen, Nymphaeaeeen, Helobien, Aristolochialen (mit Einschluß der von seytanthus-artigen Rafflesiaeeen abstammenden Hydnorae en und Balanophoraeeen, auch Cynomorium und Lophophytum), Sarraeenialen (vergl. die Blüte von Penthorum, Cephalotus und Saruma), Rhoeadalen, ja vielleicht auch, trotz ihrer Ölzellen, neben den Piperalen, von lardizabaleen und podophylleen-artigen Berberidaeeen ableiten und mit zahlreichen anderen Proterogenen die Neigung zu monocotylenähnlicher Anordnung der Gefäßbündel gemein haben. Zu diesen Centrospermen gehören außer den gemeiniglich hierher gerechneten Familien auch die mit den Caryophyllaeeen und Polygonaeeen verwandten Plumbaginaeeen und Tamaricaeeen (die letzteren, mit Einschluß der Frankenieen, wurden auf S. 99, 116 und 117 irrtümlich zu den Cistiftoren zurückversetzt), die den Crassulaeeen nahe stehenden Batidaeeen, die mit den Portulaeaeeen, Aizoaeeen und Crassulaeeen verwandten Caetaeeen, nach ihren anatomischen Verhältnissen anscheinend als Verwandte der mit den Portulaeaeeen zu vereinigenden Basellaeeen auch die Didieraeeen und endlich als Verwandte der Caetaeeen und Portulaeaeeen die Fouquieraeeen. Von den Tubifloren, zu welchen die letzteren auf S. 95 und 133 irrtümlich in Beziehung gebracht wurden, unterscheiden sie sich schon allein durch ihre bitegmischen Samenknospen. Nach freundlicher Mitteilung des Herrn C. Brunner, der sich eingehend mit den Tamaricaeeen beschäftigt hat, ragt das innere Integument bei Fouquiera mit wulstig geschwollener Mündung über das äußere hervor, ähnlich wie bei Portulaea (Engl. Pr. III, 1b, Fig. 20 H). Als Synonym von Pisonia gehört zu den Centrospermen auch Guapira Aubl.

hatte ich in der vorliegenden Abhandlung anfänglich die darin behandelten höheren Dicotylen sämtlich mittelbar oder unmittelbar auf Saxifragaceen zurückgeführt und mit diesen als Saxifragenen

zusammengefaßt.

Erst nachträglich führten mich gewisse Anklänge der Ochnaceen an die Berberidaceen, so namentlich eine gewisse Starrheit in der Tracht, den Blattzähnen und den Nebenblättern, die kugeligen Blütenknospen, der stark dachig gewölbte, hinfällige Kelch, die runden, gewölbten, meist dottergelben Blumenblätter und der an Berberidopsis erinnernde dreiblättrige, einfächerige Fruchtknoten mancher Luxemburgieen zu der Annahme, die letzteren seien das gesuchte Zwischenglied zwischen den Proterogenen und den höheren

Dicotylen.

Auf die Dauer ließ sich aber auch diese Auffassung nicht aufrecht erhalten. Denn unter den Stammeltern der höheren Dicotylen müssen wir uns, um ohne Zwang alle übrigen davon ableiten zu können, Gewächse vorstellen mit noch hypogynen, stark gewölbten, dachig deckenden Kelchblättern, in der Knospe noch nicht gedrehten, sondern gleichfalls noch dachigen Kronblättern, mit noch mindestens fünf Fruchtblättern, noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen, noch reichlichem Endosperm und sehr kleinem Embryo, noch ausschließlich leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen, noch behöft getüpfeltem Holzprosenchym, auch gegen Markstrahlparenchym noch behöft getüpfelten Gefäßen, und noch oberflächlicher Entstehung des Korkes. Für die Ochnaceen aber trifft nur ein Teil dieser Änforderungen zu. Die Kronblätter sind nämlich bei ihnen in der Knospe fast durchweg schon gedreht und in Übereinstimmung damit die Blütenknospen meist spitz. Nur bei Luxemburgia findet sich nach Engl. Pr. III, 6, S. 135 nicht selten auch dachige Knospenlage. Überhaupt ist diese Gattung, abgesehen von den häufig schon auf drei verminderten Fruchtblättern, unter den lebenden Ochnaceen der älteste Typus. Denn nur bei ihr, mit Einschluß von Epiblepharis van Tiegh., sind nach van Tieghem im Journ. de bot. XV, S. 394 und Ann. sc. nat. bot. 8, XIV (1901) S. 334 die Samenknospen noch crassinucellat bitegmisch; bei den übrigen sind sie bereits tenuinucellat und bei *Lophira* gar nur noch unitegmisch. Nach Solereder, Syst. Anat. (1899) S. 214 kommen ferner nur bei *Luxemburgia* auch im secundären Holze noch leiterförmige Gefäßdurchbrechungen und nur bei dieser zuweilen eine größere Zahl von Sprossen vor. Doch auch hier kommen neben den leiterförmigen auch bereits einfache Durchbrechungen vor, sodaß man Formen mit noch ausschließlich leiterförmigen Durchbrechungen, wie z. B. die Ternstroemiaceen, die meisten Saxifragaceen, die Humiriaceen und Aquifoliaceen, nur mit einigem Zwang von Luxemburgieen ableiten kann.

Nach ihren anatomischen Verhältnissen, den durchweg ausschließlich leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen, den meist auch gegen Markstrahlparenchym noch behöft getüpfelten Gefäßen, dem hofgetüpfelten Holzprosenchym, dem meist subepidermal entstehenden Kork und dem Fehlen von Drüsenhaaren könnten nun zwar die Ternstroemiaceen recht gut an Stelle der Ochnaceen für das gesuchte

Zwischenglied gelten; nach den morphologischen Verhältnissen ist das aber so gut wie ausgeschlossen. Denn nach van Tieghem sind die Samenknospen, auch bei Pentaphylax, schon tenuinucellat bitegmisch, und der Embryo bleibt niemals mehr so klein, wie z. B. bei Ixerba, Orixa, den Pittosporaceen, Aquifoliaceen, Ampelidaceen und den meisten Santalalen.

Noch größer, als bei den Ternstroemiaceen, ist aber der Embryo bei den Rosaceen; ja bei den meisten Vertretern dieser großen Familie ist bekanntlich überhaupt kein Endosperm mehr im reifen Samen vorhanden. Außerdem ist hier die Blütenachse schon mehr oder weniger scheiben-, schüssel- oder becherförmig ausgebildet oder gar mit dem Fruchtknoten allseitig krugförmig verwachsen. Auch sind hier die Kelchblätter bei weitem nicht mehr so stark gewölbt und imbriciert, wie etwa bei den Ternstroemiaceen, Ochnaceen, Guttiferen, Sapotaceen und Convolvulaceen. Wie bei den Ochnaceen, so scheinen nach Solereder a. a. O. S. 349 auch bei den Rosaceen Formen mit ausschließlich leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen nicht mehr vorzukommen. Alles in allem kommen sie noch viel weniger als Stammeltern der höheren Dicotylen in

Betracht, als die Ochnaceen und Ternstroemiaceen.

Die Dilleniaceen hat Engler in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 6 (1895) S. 100-128, Nachtrag zu II-IV (1897) S. 351 an den Anfang seiner durchaus heterogenen Parietalen gestellt, meiner Ansicht nach ganz mit Unrecht. Denn nach Ausscheidung der nicht hierher, sondern zu den Clethraceen gehörenden und von Brexieen abstammenden, von den Dilleniaceen durch dichtere und feinere Blattzähne, die in der Knospe gedrehten Kronblätter von Actinidia, versatile Antheren, bis auf die Griffel völlig syncarpische Fruchtblätter, die dicken Ericaceen-Placenten von Saurauja, schon tenuinucellat unitegmische Samenknospen, grubig gefelderte Testa und großen Embryo abweichenden Sauraujeen (Actinidia, Saurauja und Clematoclethra) unterscheiden sich die Dilleniaceen von sämtlichen Theineen (in der unten auf S. 198 gegebenen Umgrenzung) durch völlig oder wenigstens oberwärts freie Fruchtblätter, den winzigen Ranalen-Embryo, das Vorkommen von Stachelhaaren, Blattoberhaut- und Blattfleisch-Zellen mit verkieselten Wandungen und von Kieselfüllungen des Zellraumes, von den meisten auch durch kugelige Blütenknospen, stark imbricierte Kronblätter, häufig extrorse Antheren und epitrope, noch crassinucellat bitegmische Samenknospen. Alle diese Abweichungen weisen auf noch sehr nahe Beziehungen zu den Polycarpicae und Ranalen hin. Verkieselte Zellwände kommen z. B. nach Solereder. System. Anat. S. 934 auch noch vor bei Magnoliaceen, Calycanthaceen, Trochodendraceen (also, nach unserer Auffassung, Hamamelidaceen), Aristolochiaceen, Piperaceen und Chloranthaceen, Zellen mit Kieselinhalt gleichfalls auch bei Magnoliaceen, Hamamelidaceen (Eucommia) und Aristolochiaceen (Thottea und Apama), sowie bei den wahrscheinlich zu den Sarracenialen oder zu den Ranalen gehörenden Podostemaceen. Extrors sind die Antheren bekanntlich auch bei vielen Magnoliaceen, Canellaceen, Anonaceen, Lardizabaleen, Nymphaeaceen, Aristolochialen, Sarracenialen und anderen. Proterogenen; ja die Staubblätter von Tetracera obovata (Baillon,

Hist. pl. I, Fig. 143 und 1441 haben sogar ein ganz ebensolches plattenförmig verbreitertes Connectiv mit am Rande desselben schräg stehenden Theken, wie diejenigen von Schizandra japonica (ebendort Fig. 185-188). Bei zahlreichen anderen Arten wieder verbreitert sich das Filament nur ganz allmählich spathelförmig, sodaß das ganze Staubblatt schon eine stark an die Ranunculaceen, Menispermaceen und manche Berberidaceen erinnernde Gestalt erhält; vergl. z. B. Martius, Fl. bras. XIII, 1, Taf. 15-52; Engl. Pr. III, 2, Fig. 42 D, 45 C, 46, 56 A; III, 6, Fig. 54 A - C. Auch die schwach nierenförmig gekrümmten, epitropen Samen der Dilleniaceen mit ihrem reichlichen Endosperm und ihrem winzigen, über der Anheftungsstelle am oberen Ende liegenden Keimling (Baill. a. a. O. Fig. 123; Engl. Pr. III, 6, Fig. 107; Fl. bras. XIII, 1, Taf. 15—27) haben eine gewisse Ähnlichkeit mit denen von Schizandra (Baillon a. a. O. Fig. 190), Magnolia, Liriodendrum, Illicium, Aquilegia (Baillon a. a. O. Fig. 170, 178, 199 und 11—12), Berberidaceen (incl. Paeonia, Baillon Fig. 114) und Menispermaceen, mit denen von Magnolia und Aquilegia besonders auch durch die auf der Rhapheseite stark verdickte Testa. Nicht selten ist ein zerschlitzter Ärillus entwickelt, wie bei Myristica und Jeffersonia und in geringerer Ausbildung auch bei der oben auf S. 147 zu den Berberidaceen versetzten Gattung Paeonia (Baillon Fig. 114). Mit letzterer stimmen die Dilleniaceen auch durch ihre fünf bleibenden, stark imbricierten Kelchblätter, die oft großen, lebhaft gefärbten Kronblätter (bei Wormia, vielen Dillenia-Arten und einer Paeonia-Art gelb), den oft sehr kräftigen, nagelförmigen Funiculus (Baillon Fig. 110, 112, 114, 118, 127, 130, 134; Engl. Pr. III, 6, Fig. 55E und F, 62D; Payer, Organog. Taf. 51) und durch die Balgkapseln von Candollea. Tetracera und Wormia (Baillon Fig. 113, 121, 142; Engl. Pr. III, 6, Fig. 56C, 57C; Martius, Fl. bras. XIII, 1, Taf. 21—25) überein. Die sternförmige Frucht von Wormia läßt sich übrigens auch mit der des Sternanis (Illicium; Baillon Fig. 197) recht gut vergleichen. Der winzige Embryo von Doliocarpus brevipedicellatus zeigt nach der Flor. bras. XIII, 1, Taf. 19 Fig. 17 eine ganz ähnliche Form, wie der von Talauma ovata (Taf. 29 Fig. 29). Dillenia pentagyna Roxb., Corom. Taf. 20 ist, gleich Aquilegia, den Calycanthaceen und der Anonaceen-Gattung Eupomatia, durch intrastaminale Staminodien ausgezeichnet, mit petaloider Spreite, wie bei Aquilegia, den Crassulaceen und Eupomatia. Der Blütenstiel von Pachynema (Baillon Fig. 127; Engl. Pr. III, 6, Fig. 62D) ist unter dem Kelch stark genagelt, wie bei der im Folgenden zu den Capparidaceen zu versetzenden Gattung Koeberlinia und bei den Cruciferen. Bei Dillenia indica (Mus. Hamburg) ragt die Blütenachse noch zwischen die Fruchtblätter hinein, wie bei Ranunculus. Laccopetalum, Victoria, Cephalotus, Illicium, Schizandra und den meisten übrigen Magnoliaceen (Engl. Pr. III, 2, Fig. 7A und F, 9A und C. 14, 15, 16B, 17D, 23B, 31A, 48 usw.). Die spitzen, fast dornigen Blattzähne mancher Dilleniaceen lassen sich mit denen der Berberidaceen vergleichen. Bei Tetracera euryandra (Labill., Sert. austrocal. Taf. 55) sind die Blätter in der Jugend fiederfaltig und ein wenig einwärts gekrümmt, ganz ebenso, wie bei

Schizandra elongata (Bull. herb. Boissier VI, 1898, Taf. VI Fig. 1). Es ist dies offenbar ein letztes schwaches Erinnerungszeichen an die spiralig eingerollte Knospenlage der Wedel der cycadaceenund farnartigen Vorfahren, wie sie auch bei Cananga odorata und bekanntlich bei den Droseraceen, Hepatica und Eranthis noch sehr deutlich erhalten geblieben ist, in letzteren beiden Gattungen allerdings nur in Form einer scharfen Einwärtsknickung. Dillenia philippinensis erinnert durch ihre großen, anfangs als Knospenschutz dienenden, doch bald abfallenden und deutliche Ringnarben am Zweig zurücklassenden Nebenblätter stark an Magnolia.

Von anatomischen Anklängen der Dilleniaceen an Magnoliaceen und andere Proterogenen wurde oben schon ihre starke Neigung zur Verkieselung des Blattes hervorgehoben. Noch viel deutlicher aber verraten die Dilleniaceen ihre Verwandtschaftsverhältnisse durch den eigenartigen Bau der Achse von Doliocarpus (Engl. Pr. III, 6, Fig. 52). Durch die concentrischen Kreise von Gefäßbündeln stimmt derselbe nämlich vollständig mit dem der von Lardizabaleen abstammenden Menispermaceen (Fl. bras. XIII, 1, Taf. 50-51) überein, durch die breiten Markstrahlen auch mit dem der Berberidaceen, Clematideen und der mit den Lardizabaleen ebenfalls sehr nahe verwandten Aristolochiaceen, zugleich ein sicheres Anzeichen dafür, daß die Dilleniaceen den dicotylen Stammeltern der Monocotylen, — und das sind eben gleichfalls lardizabaleen- und podophylleen-artige Berberidaceen gewesen -, nicht allzu ferne stehen. Auch sonst zeigen die Dilleniaceen im anatomischen Bau fast nur ursprüngliche Merkmale, nämlich noch behöft getüpfeltes Holzprosenchym, noch zerstreute Gefäße mit noch ausschließlich leiterförmigen oder daneben auch schon einfachen Durchbrechungen, noch einfache, einzellige Haare, die nur bei wenigen Gattungen und Arten schon zu Stern- und Schildhaaren zusammentreten, meist noch spärliches Holzparenchym, Spaltöffnungen noch ohne besondere Nebenzellen, noch keine Drüsenhaare. Die letzteren fehlen auch den Magnoliaceen, Myristicaceen, Anonaceen, Canellaceen, Calycanthaceen. Monimiaceen und Lauraceen, also sämtlichen Familien der vor den Ranalen noch durch den Besitz von aromatischen Ölzellen ausgezeichneten Polycarpicae, sodann den Berberidaceen, Aristolochiaceen, Balanophoraceen, Sarraceniaceen, Lactoridaceen, Chloranthaceen (incl. Myrothamnus), Papaveraceen (auch den Fumarieen), Reseduceen, zahlreichen Centrospermen, bis auf Corylopsis glandulifera Hemsl., soweit bis jetzt bekannt ist, allen Hamamelidaceen, auch den dahin gehörenden Trochodendraceen, Balanopideen, Buxeen, Stylocereen und Daphniphyllum, aber freilich auch zahlreichen Familien der höheren, von Proterogenen abstammenden Dicotylen (vergl. Solereder, Syst. Anat. S. 946-947). Durch die fast ausschließlich schon innere Korkbildung nähern sich die Dilleniaceen jedoch schon mehr den Berberidaceen, Ranunculaceen, Nepenthaceen, Capparidaceen und Cruciferen. als den Polycarpicae, bei denen näch Solereder, Syst. Anat. S. 964 nirgends Innenkork vorkommt. Den Besitz von Rhaphiden teilen die Dilleniaceen unter den Proterogenen nur mit wenigen Familien der Centrospermen, doch nähern sie sich hierdurch, wie auch in mancher anderen Hinsicht, z. B. durch die

noch geringe Verwachsung der Fruchtblätter, den Saxifragaceen. Sonst scheinen sie aber zu keiner anderen Familie der höheren Dicotylen nähere Beziehungen aufzuweisen, vielmehr gehören sie offenbar noch zu den Proterogenen, und zwar in die Nähe der Lardizabaleen und Paeonieen an den Anfang der Ranalen. Sie mögen neben den Berberidaceen, Anonaceen, Calycanthaceen, Monimiaceen, Hamamelidalen und Saxifragaceen direkt aus Illicieen oder einer anderen Sippe der Magnoliaceen entstanden sein.

Solcherlei Erwägungen haben mich schließlich wieder zu der ursprünglich in dieser Abhandlung zum Ausdruck gebrachten, später aber zu gunsten der Ochnaceen abgeänderten Ansicht zurückgeführt, daß die Saxifragaceen, und zwar im Besonderen die Sippe der *Brexieen*, das gesuchte Verbindungsglied zwischen den Proterogenen und den höheren Dicotylen seien, daß die letzteren demnach den Proterogenen als Saxifragenen gegenüber gestellt werden können und daß der im Vorausgehenden mehrfach gebrauchte Ausdruck Ochnogenen wieder gänzlich zu verschwinden Gleich den Rosaceen haben zwar auch die Saxifragaceen eine ausgesprochene Neigung zu peri- und selbst epigyner Ausbildung des Kelches, und das war mit einer der Beweggründe, die mich von den Saxifragaceen auf die mit typisch hypogynem Kelch ausgestatteten Ochnaceen abgelenkt haben. Gerade der ursprünglichsten Sippe der Saxifragaceen, nämlich den Brexieen (siehe oben S. 163), fehlt es aber durchaus nicht an Formen mit vollständig hypogynem, gewölbtem und stark imbriciertem Ternstroemiaceen-Kelch. Auch die Knospenlage der Kronblätter ist bei den Saxifragaceen noch durchweg dachig oder klappig, niemals gedreht. Hinter den Ochnaceen sowohl, wie auch den Ternstroemiaceen stehen aber die Saxifragaceen dadurch stammesgeschichtlich noch ganz erheblich zurück, daß bei ihnen die Fruchtblätter häufig noch sehr unvollkommen ventral mit einander verwachsen sind, in ähnlicher Weise, wie etwa bei Staphylea, Sonneratia, Crypteronia, der Sapotaceen-Gattung Omphalocarpum, vielen Apocynaceen (incl. Asclepiadeen), Verbenaceen, Rutaceen, Melianthaceen und anderen ihrer Abkömmlinge. Noch crassinucellat bitegmisch sind die Samenknospen bei Strasburgera, Itea, Ribes, den Francoeen, Saxifrageen, Astilbeen, sowie bei den von Brexieen abzuleitenden Stachyuraceen, Cunoniaceen, Elatinaceen und Staphyleaceen. Endosperm ist stets noch reichlich vorhanden und der Embryo von Ixerba ist noch nicht größer, als bei irgend einer anderen Noch ausschließlich leiterförmige, oft sehr reich-Saxifragene. spangige Gefäßdurchbrechungen, sowie noch ausschließlich behöfte Tüpfelung der Gefäße und des Holzprosenchyms, das sind Erscheinungen, die gleichfalls bei den Saxifragaceen weit verbreitet sind, und durch oberflächliche Entstehung des Korkes sind ausgezeichnet die Brexieen, Vahlia und Peltiphyllum.

Dazu kommt, daß die Saxifragaceen durch die Neigung der primären Rinde zu collenchymatischer Ausbildung, durch das Vorkommen noch sehr enger, auf dem Querschnitt vierkantiger Gefäße, durch die denen der Saxifrageen anscheinend sehr ähnlichen Drüsenzotten von Corylopsis glandulifera Hemsl. in Hook., Icones Taf. 2818, wie überhaupt im ganzen anatomischen Bau hochgradig

mit den Hamamelidaceen übereinstimmen. Mit einer Ableitung der höheren Dicotylen von Saxifragaceen ließe sich also die von Engler und Anderen angenommene Verwandtschaft der letzteren mit den Hamamelidaceen (durch Vermittelung der Brexieen) gut in Einklang bringen, und entweder leiten sich die Brexieen geradezu von rhodoleia-artigen Bucklandioideen ab oder neben ihnen direct von Illicieen oder Drimytomagnolieen. Die in den ersten sechs Bogen angestellten zahlreichen Vergleiche mit den Saxifragaceen sind demnach nicht als Zeichen einer bloßen Verschwisterung mit dieser Familie auf Grund einer gemeinsamen Abstammung von Ochnaceen zu deuten, sondern auf gemeinsame Abstammung der in Betracht kommenden Familien, auch der Ochnaceen, von

Saxifragaceen zurückzuführen.

Ohne weiteres ist diese Abstammung von Brexieen einleuchtend für die Cunoniaceen, Staphyleaceen, Quillajeen, Rhamnalen, Celastralen, Rutalen, Sapindalen, Ternstroemiaceen, Guttiferen und Ochnaceen (vergl. z. B. die Saxifragaceen-Griffel von Lophira und der Guttifere Montrouziera). Doch auch für die Myrtifloren, Gruinalen 1) (durch Vermittelung der Erythroxyleen und Humiriaceen), Diospyrinen, Santalalen und die große Mehrzahl der Gamopetalen läßt sich eine unmittelbare oder mittelbare Abstammung von Brexieen ohne wesentliche Schwierigkeiten begründen. haben sich z.B. die Secretzellreihen im Weichbast von Abrophyllum. wenn dasselbe überhaupt zu den Brexieen gehört, vererbt auf die Sapotaceen, Convolvulaceen und zahlreiche Rutalen, z. B. die Auch bei den zu den Tubifloren gehörenden Con-Aceraceen. volvulaceen findet sich noch die für die Saxifragaceen und Hamamelidaceen characteristische Neigung zu collenchymatischer Ausbildung der primären Rinde. Nach der Form und meist geringen. Größe des Embryo's lassen sich auch die Santalalen und Diospyrinen, zumal die den Olacaceen (Rhaptopetaleen) sehr nahestehenden Ebenaceen, viel leichter von ixerba-artigen Brexieen ableiten, als von Ternstroemiaceen. Nur Symplocos gehört mit seinen kugeligen Rosaceen- und Myrtaceen-Blütenknospen usw. ganz zweifellos in die nächste Nähe der Ternstroemiaceen und muß entweder geradezu von ihnen abgeleitet werden oder mindestens unmittelbar neben ihnen, sowie den Aquifoliaceen und Diospyrinen von Brexieen.

Betrachten wir nun von diesen veränderten Gesichtspunkten aus die auf S. 190 verlassenen **Pittosporaceen**, so fällt zunächst ins Auge, daß sich ihre oben hervorgehobenen, wenngleich nicht sehr nahen geschwisterlichen Beziehungen zu den *Rutaceen* recht wohl vereinen lassen mit ihrer von Engler und Anderen angenommenen Verwandtschaft zu den *Saxifragaceen*. Auch die *Pittosporaceen* gehören offenbar zu den unmittelbaren Abkömmlingen von *Brexieen*, wie sie das in verschiedenen Merkmalen des

inneren und äußeren Baues aufs deutlichste bekunden.

Auch bei ihnen neigt die primäre und secundäre Rinde zu collenchymatischer Ausbildung, wie bei den Hamamelidaceen.

<sup>1)</sup> Nach Grisebach's Beschreibung gehört vielleicht Dematophyllum hierher als Synonym zu Balbisia.

Saxifragaceen, Convolvulaceen und manchen Olacaceen (Phytocreneen). Ihre bastrandständigen Harzgänge mögen vielleicht mit den an gleicher Stelle befindlichen Secretzellreihen von Abrophyllum in genetischem Zusammenhange stehen. Außer einfachen Deckhaaren mit wenigen kurzen Stielzellen finden sich bei den Pittosporaceen auch zweiarmige Haare mit ebensolchem Stiel, ganz wie bei den Saxifragaceen Argophyllum, Corokia und Deinanthe. Das letztere verdient bei der Abwägung der einzelnen Merkmale rücksichtlich ihrer stammesgeschichtlichen Bedeutung um so mehr beachtet zu werden, als sich gerade durch die Form der Deckhaare und die collenchymatische Ausbildung der Rinde die Pittosporaceen, wie wir oben auf S. 189 gesehen haben, von den Rutaceen nicht unerheblich unterscheiden. Auch die übrigen anatomischen Merkmale der Pittosporaceen, die wie bei Dichroa, Quintinia und Hydrangea-Arten zum Spalte parallelen Nebenzellen der Spalt-öffnungen, die auch gegen Markstrahlparenchym noch behöft getüpfelten, allerdings schon ausschließlich einfach durchbrochenen Gefäße, die geringe oder ganz unterbleibende Ausbildung von Sclerenchym, das Vorkommen von Styloiden im Baste (wie bei Escallonia-Arten), die wie bei den Francoeen, Vahlia und Abrophyllum einzellreihigen Drüsenhaare, die niemals verschleimte Oberhaut des Blattes, das Vorkommen von Hypoderm und quer geteilter Blattoberhaut, die wie bei Perrottetia im Blattstiel auf dem Querschnitt bogenförmig angeordneten Gefäßbündel, das einfach oder undeutlich behöft getüpfelte, zuweilen gefächerte Holzprosenchym, das Vorkommen von Außen- und Innenkork, das Fehlen von secundärem Hartbast, alles dieses steht mit einer Ableitung der Pittosporaceen von Brexieen gut im Einklang.

Das gleiche gilt aber auch von den Einzelheiten des äußeren Denn außer dem anscheinend völligen Fehlen eines Discus und den häufig in eine klebrige Masse eingebetteten Samen sind irgendwelche wesentlichen Abweichungen von den Saxifragaceen eigentlich nicht vorhanden. Die langen, schmalen Kronblätter sind an der Spitze mehr oder weniger nach außen gebogen, wie bei Roussea, Dedea, Escallonia, Francoa und der Cornaceen-Gattung Polyosma. Bei der Brexieen-Gattung Roussea sind sie auch bereits zu einer Kronröhre verwachsen, wie bei vielen Pittosporaceen. Auch die fünf episepalen Staubblätter von Citriobatus (Engl. Pr. III, 2a, Fig. 64C) mit ihren langen, spitzen, etwas über der herzförmigen Basis angehefteten Antheren gleichen denen der Brexieen(ebendort Fig. 44). Der lang kegelförmige, in einem kräftigen, säulenförmigen Griffel endende, bei manchen Pittosporum-Arten, wie bei Itea virginica (ebenda Fig. 45 J-K), kurz behaarte Fruchtknoten, die meist parietalen, zweireihigen, wagerechten oder schrägen, apotropen, wie bei den Escallonieen, Philadelpheen und Hydrangeen schon tenuinucellat unitegmischen Samenknospen, der hinfällige Kelch, die zuweilen sehr derbwandige, fachspaltige Kapsel und der an Ixerba und die Cornaceen-Gattung Polyosma erinnernde kleine Embryo lassen sich gleichfalls im Sinne einer Abstammung von Brexieen deuten.

Doch auch die auf S. 186 hervorgehobenen Anklänge der Pittosporaceen an die Olacaceen, im Besonderen ihr zumal um den

schon nicht mehr, wie bei den Ebenaceen, den meisten Styracaceen und manchen Olacaceen noch tenuinucellat bitegmischen, sondern bereits tenuinucellat unitegmischen Samenknospen, ihre spitzen Blütenknospen, ihre schmalen, freien Kelchblätter, ihre starke Neigung zu Gamopetalie und ihre häufig abgesetzt zugespitzten, bei Hymenosporum, Marianthus-, Sollya- und Billardiera-Arten schon mehr oder weniger deutlich parallel dreinervigen Kronblätter nicht etwa neben die in der Bildung von Endosperm und Embryo ähnlich beschaffenen Ebenaceen und Olacaceen stellen, sondern in die Nähe der Loganiaceen, Apocynaceen, Convolvulaceen, Boraginaceen (incl. Hydrophyllaceen, Plocosperma und Lennoaceen), Solanaceen usw. an den Anfang der Tubifloren. Zu den letzteren zeigen sie in der Tat die mannigfachsten Beziehungen und im Besonderen mit den Convolvulaceen habe ich sie bereits 1901 auf S. 33-34 meiner Abhandlung über die Tubiflogen und Ebenalen verglichen. Durch ihre lancettlichen, gestielten, lang zugespitzten, ganzrandigen, lederigen Blätter, die endständigen Ebensträuße und die lebhaft gefärbten, lang genagelten, zu einer langen Röhre zusammenschließenden Kronblätter mit ausgebreiteter Platte erinnern Hymenosporum und manche Pittosporum - Arten auffallend

Fagraea fragrans und andere Loganiaceen, Cestrum-Arten und Apocynaceen. Die Blätter von Pittosporum ferrugineum Ait, und anderen Arten sind in Folge einer tiefen Furchung des Adernetzes oberseits in characteristischer Weise gerunzelt, wie das nicht nur bei manchen Ebenaceen und Olacaceen wiederkehrt, sondern auch bei den Solanaceen, Boraginaceen. Verbenaceen (Lantana), Labiaten (Mentha, Salvia officinalis) usw. sehr verbreitet ist. Die unregelmäßig gesägten Blätter, die schmalen Kelchblätter und die schmalen, blauen Kronblätter von Marianthus Drummondianus Benth. und M. tenuis Benth. erinnern an Lobelieen, also Campanulaten, die, wie wir noch sehen werden, gleich den Loasaceen in der Nähe der Hydrophylleen und Menyantheen gleichfalls auf Tubifloren zurückzuführen sind. Bursaria incana Lindl. hingegen hat wieder mehr die Tracht, Blattform, graue Behaarung und kleinen weißen Blüten von Olea europaea, und die abgeflachte, scharf zugespitzte, fach- und nahtspaltig vierklappige, holzige Kapsel von Bursaria spinosa Cav.-gleicht in auffälliger Weise den Kapseln von Gelsemium (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 14F), Syringa, Nyctanthes (ebendort Fig. 4 und 7G) und zahlreichen anderen Tubifloren. Die fünf langen, dottergelben, ziemlich kurz gestielten Antheren von Sollya neigen in ähnlicher Weise um den Griffel herum zu einem kegelförmigen Rohr zusammen, wie bei Solanum, Borago, vielen Apocynaceen. den meisten Campanulaten, Ardisia, Cyclamen, Dodecatheon und anderen von Brexieen abstammenden Sympetalen. Bei Pronaya elegans wiederum sind nach Baillon, Hist. pl. III (1872) Fig. 428 und 429 die Antheren spiralig gedreht, wie bei manchen Gentianaceen, z.B. Erythraea Centaurium und E. pulchella nach Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 1570 und 1572, und manchen Arten der Convolvulaceen-Gattung Merremia, die dieser Eigenschaft sogar den Gattungsnamen Spiranthera Boj. verdanken. Die übrigen morphologischen Übereinstimmungen der Pittosporaceen mit den Tubifloren, die Haplostemonie des Androeceums, der säulenförmige Griffel mit kopfiger Narbe, das Fehlen von Nebenblättern usw., liegen so klar auf der Hand, daß nicht erst besonders darauf hingewiesen zu werden braucht, und auf die anatomischen Anklänge an die *Convolvulaceen* habe ich bereits a. a. O. 1901 hingewiesen. Somit weist alles darauf hin, daß die Pittosporaceen an den Anfang der Tubifloren gehören und ein wichtiges Verbindungsglied bilden zwischen ihnen, den Santalalen, Diospyrinen, Brexieen, Celastralen und Rutaceen, vielleicht auch den Bicornes und Primulinen.

Beiläufig sei hier darauf aufmerksam gemacht, daß in den Ann. mus. Congo, sér. I, bot. I, 2 (1898) S. 45-46 Taf. 23 unter dem Namen Pittosporum bierurium Schinz et Durand eine Pflanze beschrieben und abgebildet worden ist, die nach ihren achselständigen Cymen, ihren Blüten mit zurückgeschlagenen Kelchblättern, ihren tief gespaltenen Blumenblättern, ihren dünnen, langen Staubfäden und ihren zweiarmigen Griffeln offenbar zur Gattung Dichapetalum gehört. Vollkommene Sicherheit ließe sich hierüber leicht dadurch gewinnen, daß festgestellt würde, ob die Pflanze die für die Dichapetalaceen characteristischen Nebenblätter besitzt oder die allen Pittosporaceen zukommenden bastständigen Harzkanäle.

Die letzteren fand Pax, wie er in Engl. Pr. III, 2a, S. 107 angiebt, auch bei **Cheiranthera**, die daher im Vorausgehenden wieder als *Pittosporacee* behandelt wurde, nachdem ich sie 1901 auf S. 30—33 meiner Abhandlung über die *Tubifloren* und *Ebenalen* hauptsächlich wegen ihren zygomorphen Blüten, dem Bau des Androeceums und den mehrjährigen Fruchtstielen mit den *Tremandraceen* und mit *Bauera* irrtümlich zu den *Ochnaceen* versetzt hatte. Alle diese Familien und Gattungen haben nichts mit einander zu tun, denn wie oben auf S. 97, 139—140 und 99 teils eingehend begründet, teils kurz erwähnt wurde, gehören die *Tremandraceen* als nächste Verwandten der *Polygalaceen* zu den *Trigonialen*, *Bauera* zu den *Cunoniaceen* und die *Ochnaceen* zu den *Theineen*.

Es mag hier noch kurz einer Pflanze gedacht werden, die nach Solereder, Syst. Anat. S. 207 gleich den Pittosporaceen bastständige Harzgänge besitzt, auch sonst in vieler Hinsicht mit den Pittosporaceen übereinstimmt und daher durch Zuccarini tatsächlich zu dieser Familie gestellt worden ist, ich meine die Gattung Koeberlinia. Von den Pittosporaceen unterscheidet sie sich schon allein durch das sehr spärliche Endosperm und den großen Embryo, sowie durch ihre nach van Tieghem noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen. Durch Asa Gray wurde sie daher zu den Rutaceen, durch Bentham und Hooker wegen des Fehlens der für die Rutaceen characteristischen Öllücken zu den Simarubaceen versetzt, und im Nachtrag zu den Nat. Pfl. II—IV (1897) S. 352 stellt Engler sie neben die nicht die geringste Ähnlichkeit aufweisenden Cochlospermaceen in seine heterogene Reihe der Parietalen. Durch Gilg ist die Gattung neuerdings im Berliner Herbar an den Schluß der Capparidaceen gelegt worden, und zwar meiner Ansicht nach, trotz der nach brieflicher Mitteilung Solereder's zum mindesten in älteren Zweigen vorhandenen Harzgänge, mit vollem Recht. Schon in der ganzen Tracht, den dicken, von weicher, glanzloser, gelbgrüner Rinde bedeckten Zweigen und den kräftigen Dornen erinnert das strauch- oder baumartige Dorngewächs der mexikanischen Strauchsteppen stark an manche Capparis-Arten, wie z. B. C. horrida und C. sepiaria. Im Blütenbau kommt Koeberlinia. abgesehen von dem isomer diplostemonen Androeceum, dem gefächerten Fruchtknoten und der kleinen Narbe, den Wüstensträuchern der afrikanisch-indischen Capparidaceen-Gattung Dipterygium sehr nahe, so z. B. auch durch die nach Engl. Pr. III, 6, Fig. 148C, F und H apotropen Samenknospen. Die Blütenstände sind einfache Trauben, wie bei den Cleomeen, Dipterygium, Pteropetalum, Capparis- und Cadaba-Arten. Auch durch den, wie bei manchen Cruciferen, kolbenförmig genagelten Fruchtstiel, das kurze Gynophor, die hinfälligen Kelch-, Kron- und Staubblätter, die schneckenförmig gekrümmten, fast endospermlosen Samen und den großen, schneckenförmigen Embryo schließt sich Koeberlinia aufs engste an die Rhoeadalen; ja nach einer im Berliner Herbar befindlichen Zeichnung hat der Same sogar ganz dieselben schneckenförmig gewundenen, durch kurze Querlinien verbundenen Längsfurchen, wie nach Engl. Pr. III, 2, Fig. 141 E derjenige von Cadaba farinosa Forsk. und nach Fl. bras. XIII, 1, Taf. 58 III der von Gynandropsis pentaphylla.

Auch durch die beerenartige Frucht, die nach Engler pfriemlichen. einfachen, einzelligen Haare, die einfachen Gefäßdurchbrechungen. das, wie bei Roydsia, gemischte und continuierliche Sclerenchymrohr und die nach Solereder, Syst. Anat. S. 207 und 210 auch gegen Markstrahlparenchym behöft getüpfelten Gefäße nähert sich Koeberlinia den Capparidaceen, und zwar den Roydsieen besonders noch durch den gefächerten Fruchtknoten, den deutlichen, bleibenden Griffel und das ungefähr mit dem von Forchhammera übereinstimmende Verbreitungsgebiet. Diesen zahlreichen Übereinstimmungen gegenüber scheint mir das Vorkommen von Harz-gängen und das nach Solereder a. a. O. S. 210 durch behöfte Tüpfel abweichende Holzprosenchym kein Hindernis zu sein,

Koeberlinia geradezu bei den Capparidaceen einzureihen.

Da die Pittosporaceen zur Erwähnung der Tubifloren reichlich Veranlassung gegeben haben, so mögen hier noch einige Berichtigungen folgen, die über die Abgrenzung und Verwandtschaftsbeziehungen dieser Ordnung weiteres Licht zu verbreiten geeignet sind, und zwar wende ich mich zunächst zu den oben auf S. 95. 96 und 118 zwischen die Euphorbiaceen und Sterculiaceen zu den Columniferen gestellten Papayaceen. Von der seit meinem vierjährigen Aufenthalt zu Buitenzorg mit nur vorübergehender Unterbrechung¹) gehegten, unabhängig von mir neuerdings in S. Paulo auch durch Usteri angenommenen Ansicht, daß die Papayaceen mit den Euphorbiaceen verwandt seien, hat mich eine nochmalige Prüfung ihrer Merkmale endgültig abgebracht. Von fast allen Columniferen nämlich — und nach den sterculiaceen-artigen Blütenständen und monöcischen Blüten von Aleurites cordata gehören die Euphorbiaceen ganz sicher zu dieser Ordnung — unterscheiden sich die Papayaceen ganz erheblich durch das Fehlen von Nebenblättern, die höckerige Samenschale und die in der Section Eupapaya parietale Placentation, von den nur eine oder zwei Samenknospen in jedem Fruchtknotenfache enthaltenden Euphorbiaceen auch durch ihre zahlreichen, wie bei den Passifloraceen und Cucurbitaceen vielreihigen Samenknospen. Unter den Columniferen nämlich scheint parietale Placentation nur in der Elaeocarpaceen-Gattung Sloanea vorzukommen. Nach den eigenartigen großen Höckern der Samenschale gehören die Papayaceen ganz zweifellos zu den Passifloralen und mögen vielleicht, da Jacaratia auch in West- und Ostafrika vorkommt, in diesem Erdteile aus adeniaartigen Passifloraceen entstanden sein. Grobe Erhabenheiten hat nämlich auch die Samenschale von Passiflora Jenmani Mast. in Hook., Icones Taf. 2270, P. fuchsiiflora Hemsl. ebendort Taf. 2553 und vielen Cucurbitaceen, nach der umfangreichen Frucht- und Samensammlung der Hamburgischen Botanischen Staatsinstitute z. B. die von Momordica Balsamina L., Poppya Fabiana C. Koch, Sicyos Baderoa Hook. et Arn. und Trianosperma ficifolia Mart. Daß die Papayaceen durch ihre saftreichen, fleischigen Achsen und ihre, wie bei Passiflora-Arten und Tryphostemma Hanningtonianum (Hook., Icones Taf. 1484) dreilappigen (Carica erythrocarpa) oder auch reicher gelappten, dünnen, krautigen Blätter stark mit den

<sup>1)</sup> Siehe H. Hallier, Tubistoren und Ebenalen (1901) S. 67.

Passifloraceen, Achariaceen, Begoniaceen und Cucurbitaceen übereinstimmen, braucht kaum besonders hervorgehoben zu werden. Noch auffälliger kommen diese Verwandtschaftsbeziehungen dadurch zum Ausdruck, daß die Arten der Gattung Jacaratia an Stämmen und Zweigen ganz ebenso gleichmäßig mit Dornen besetzt sind, wie Adenia aculeata (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 29). Nebenblätter fehlen nicht nur den Papayaceen, Achariaceen, Datisca und den Cucurbitaceen, sondern auch manchen Passifloraceen. Die Blattstiele laufen nach Velloso's Abbildungen bei Carica Papaya und Jacaratia heptaphylla in ganz derselben characteristischen Weise in Form zweier kurzer, vorspringender Bögen am Stamm herab, wie bei kräftiger gebauten Cucurbitaceen, z. B. Luffa acutangula nach Baillon, Hist. pl. VIII (1886) Fig. 283. Die afrikanische Passifloracee Efulensia clematoides Wright in Hook., Icones Taf. 2518 hat schon reichblütige, hängende Rispen, ähnlich den männlichen von Carica Papaya, ferner einen schon verhältnismäßig kleinen Kelch und, gleich Papaya, am Grunde zu einer kurzen Röhre verwachsene Staubblätter. Durch ihre verwachsenen Kronblätter nähern sich die Papayaceen den Achariaceen und Cucurbitaceen. Fünfblättrig, wie bei den Papayaceen, ist der Fruchtknoten auch bei den Achariaceen Ceratosicyos und Guthriea und der Begoniacee Hillebrandia, ganz abgesehen von dem fünfblättrigen Fruchtknoten vieler Flacourtiaceen und dem sogar eine noch größere Zahl von Fruchtblättern enthaltenden Fruchtknoten von Oncoba- und Carpotroche-Arten, denn als unmittelbare Stammeltern der Papayaceen kommen die Flacourtiaceen wohl sicher nicht in Betracht. Noch vierblättrig ist übrigens der Fruchtknoten nach Harms in Engl. Pr. III, 6a, S. 74 auch bei einigen Passifloraceen. An Adenia (Modecca) und deren Verwandte schließen sich die Papayaceen besonders durch ihre meist diöcischen Blüten. Die männlichen von Modecca digitata Harv., Thes. cap. I (1859) Taf. 12 enthalten ein ganz ebensolches pfriemenförmiges Fruchtknotenrudiment, wie diejenigen von Carica candamarcensis Hook., Bot. mag. C I (1875) Taf. 6198 und Urban's afrikanischer Gattung Cylicomorpha in Engler's Jahrb. XXX, 1 (1901) S. 116 Fig. C, E und G. Bei Carica heterophylla (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 33D) ist das Connectiv in ganz ähnlicher Weise über die Theken hinaus in einen breiten Lappen verlängert, wie bei *Scolopia luzonensis* (ebendort Fig. 11B), *Calantica cerasifolia* (Fig. 13E) und vielen *Violaceen* (Engl. Pr. III, 6, Fig. 151; Fl. bras. XIII, 1, Taf. 69—79). Die Diplostemonie der Papayaceen kann nicht gegen eine Verwandtschaft derselben mit den Passifloraceen, Achariaceen und Peponiferen geltend gemacht werden, denn nach Harms a. a. O. S. 69 kommt auch bei den Passifloraceen zuweilen ein zweiter Staminalkreis vor, während die Polystemonie der Begoniaceen zweifelsohne auf Spaltung beruht. Den letzteren, im besonderen der Gattung Begoniella Oliv. (Hook., Icones, Taf. 1487, Fig. 4 und 5), nähert sich übrigens Carica Papaya auch durch ihre unregelmäßig viellappigen Griffel. Auf die Ähnlichkeit der Frucht mit derjenigen von Cucurbitaceen hat schon der Volksmund durch die Bezeichnung "Melonenbaum" hingewiesen. Von Übereinstimmungen des anatomischen Baues mag nur noch erwähnt sein,

daß Milchsaft, wie er ja bei den Papayaceen in reichlicher Menge vorhanden ist, auch bei den Cucurbitaceen vorkommt. Aus der Schnittfläche der quer durchschnittenen Frucht einer in der Tjapusschlucht am Vulkan Salak bei Buitenzorg vorkommenden Trichosanthes-Art sah ich nämlich tropfenweise einen weißlichen, wässerig-milchigen Saft austreten, doch habe ich leider versäumt, zu untersuchen, in was für Gewebs-Elementen dieser Milchsaft localisiert ist.

Im Kew-Index S. 441 ist eigentümlicher Weise Carica Mamaya Vell. noch als besondere Art aufgeführt. Sie ist weiter nichts, als Carica Papaya, und Velloso's Name nur ein kindliches Wortspiel für die weibliche Form dieser weit verbreiteten Culturpflanze. Es mag ferner darauf hingewiesen sein, daß die Papayaceen-Gattung Pileus Ramirez (Bot. Centralbl. LXXXVIII, 1901, S. 422 und Nuovo giorn. bot. ital. IX, 1902, S. 115) im Index von Dalla Torre und

Harms ganz außer Acht gelassen worden ist.

Wegen des noch sehr kleinen, in reichliches Endosperm eingebetteten Embryo's der Achariaceen habe ich diese und die ganz zweifellos mit ihnen verwandten, aber schon mit endospermfreien Samen und großem Embryo versehenen Peponiferen (Begoniaceen, Datisca und Cucurbitaceen) oben auf S. 118 von den Passifloralen entfernt. Dabei habe ich indessen übersehen, daß der Embryo, wenn nicht bei irgendwelchen bekannten Passifloraceen, so doch bei manchen Violaceen und Flacourtiaceen demjenigen der Achariaceen nichts an Kleinheit nachgiebt, man vergl. nur Martius, Fl. bras. XIII, 1, Taf. 71-74, 78 und 100 II (Banara guianensis), sowie Baillon, Hist. pl. VIII (1886) Fig. 335 (Acharia tragioides). Eine unmittelbare Abstammung der Achariaceen von Flacourtiaceen ist aber wohl ausgeschlossen, da es in der letzteren Familie keine Formen giebt, die mit den Achariaceen irgendwelche Ähnlichkeit haben. Dagegen stimmen diese im Bau von Blüte und Frucht, wie auch in den Vegetationsorganen dermaßen mit manchen Passifloraceen überein, daß man sie wohl von dieser Familie, und zwar von unbekannten, vielleicht ausgestorbenen Formen mit noch kleinem Embryo ableiten muß. In der Tracht und im Blattschnitt kommt Acharia der gleich ihr im Capland heimischen Modecca digitata Harv., Thes. cap. I (1859) Taf. 12 sehr nahe. Auch durch die monöcischen Blüten schließen sich die Achariaceen eng an die Passifloraceen-Gattung Adenia (Modecca) an. Die kleinen, die Passifloraceen-Gattung Adenia (Modecca) an. schmalen Kelchzipfel unterscheiden zwar die Achariaceen sehr wesentlich von den typischen Pussifloraceen, lassen sich aber einigermaßen mit denen der von letzteren abstammenden Turneraceen und Malesherbiaceen vergleichen. Durch ihre verwachsenblättrige Blumenkrone, die verhältnismäßig großen und langen Antheren und den meist fünfblättrigen Fruchtknoten nähern sich die Achariaceen den Papayaceen und mögen vielleicht neben ihnen aus adeniaartigen Passifloraceen entstanden sein. Die extrastaminalen zungenförmigen Anhängsel der Krone — bei Guthriea Bolus in Hooker, Icones Taf. 1161 sind sie wohl nur scheinbar durch Verwachsung der Filamente mit der Krone intrastaminal — entsprechen offenbar der Corona der Paropsieen, Passifloraceen und Malesherbiaceen. Die gespaltenen Griffel von Acharia und Ceratosicyos lassen sich

leicht auf die großen, nierenförmigen Narben mancher Passifforaceen, wie z. B. Modecca lobata (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 327 und 328) zurückführen, die sich auch auf alle drei Familien der Peponiferen vererbt haben, bei Datisca mit ebenso tiefer Gabelspaltung, wie bei den beiden Achariaceen-Gattungen. Die Frucht ist eine fachspaltige Kapsel, wie bei vielen Flacourtiaceen, Violaceen, den Salicaceen, Passiflora, Adenia, Malesherbia und Turnera. Den Besitz eines Arillus am Samen teilen die Achariaceen gleichfalls mit vielen Flacourtiaceen, Passifloraceen und Turneraceen. Die Chalaza ist bei Guthriea (Hook., Ic. Taf. 1161) und Acharia (Baillon a. a. O. Fig. 335) kappen- oder knopfförmig verdickt, wie bei Malesherbia (Baillon Fig. 344 und 345), Begonia (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 48 M und L), Bixa, zahlreichen Violaceen und Flacourtiaceen (Fl. bras. XIII, 1, Taf. 71—80, 87—103; Engl. Pr. III, 6a, Fig. 5K, 6L und K, 17C, 18E und F, 19E und F). Da sich nach Harms und Solereder auch im anatomischen Bau von Achse und Blatt keine wesentlichen Abweichungen von den Passifloraceen zeigen, so kann die kleine Familie wohl unbedenklich zu den Abkömmlingen der Passifloraceen gezählt werden.

Zum Teil unvermittelt, hauptsächlich aber durch Vermittelung der schon gamopetalen Achariaceen schließen sich an die Passifloraceen auch die Cucurbitaceen. Die Verwandtschaft der letzteren zu den Achariaceen kommt auch noch deutlich zum Ausdruck in den, wie bei Acharia und Ceratosicyos, gerippten Stengeln, den an Ecballium erinnernden Blättern von Guthriea, den Melothria-Blättern, denen Ceratosicyos den zweiten Bestandteil seines Gattungsnamens verdankt, den Bryonia-Blüten derselben Pflanze, den schmalen, mit der Krone verwachsenen Kelchblättern von Guthriea und den Cucurbitaceen, den dreinervigen Kronblättern der Achariaceen (Hook., Ic. Taf. 1161; Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 329—336; Engl. Pr. III, 6a, Fig. 32 C und D) und vieler Cucurbitaceen, den großen, langen Antheren mit durch das breite Connectiv getrennten Theken, den Schuppen im Schlunde der Blumenkrone der Achariaceen und mancher Cucurbitaceen (vergl. Engl. Pr. IV, 5, S. 6 und Fig. 11C), dem dreiblättrigen, einfächerigen Fruchtknoten von

Acharia und den meisten Cucurbitaceen.

Fast noch mehr, wie mit den Achuriaceen, stimmen die Cucurbitaceen mit den Passifloraceen überein, und die Ähnlichkeit in der ganzen Tracht, der Rankenbildung, der Form, Nervatur und krautigen Beschaffenheit der Blätter, den häufig gefransten Blumenblättern, den großen Antheren, der Frucht ist so auffällig, daß kaum erst besonders darauf aufmerksam gemacht zu werden braucht. Weniger bekannt dürfte es vielleicht sein, daß Passiflora und Cucurbita Deckelpollen besitzen. Die häufig nierenförmigen Narben der Cucurbitaceen (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 12 B und F; Payer, Organog., Taf. 81 Fig. 28 und 34) sind schon oben mit denen von Modecca lobata, Begonia (Payer Taf. 92 Fig. 15 und 16) und Datisca (Payer Taf. 81 Fig. 7—13) verglichen worden. Auch die Form der kräftigen, am Grunde mit einander verwachsenen Griffel von Echallium (Payer Taf. 81 Fig. 34) ist ganz die nämliche, wie bei manchen Passifloraceen, z. B. Tryphostemma Schinzianum Harms in Engl. Pr. III, 6a, Fig. 25 A, und bei Begonia

(Payer Taf. 92; Engl. Pr. III, 6a, Fig. 48 und 52B). Wie bei den Achariaceen, Papayaceen und manchen Passifloraceen, so sind auch bei fast allen Cucurbitaceen die Blüten schon eingeschlechtig, und in den männlichen Blüten der Cucurbitacee Helmontia simplicifolia (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 13F) ist ein ganz ebensolcher kegelförmiger, verkümmerter Fruchtknoten vorhanden, wie wir ihn oben auf S. 202 schon für Modecea digitata, Cylicomorpha und Carica candamarcensis erwähnten. Passiflora fuchsiiflora Hemsl. in Hook., Ic. Taf. 2553 hat eine lange Gurken- und Lagenaria-Frucht, und an die Bezeichnung "Melonenbaum" für Carica Papaya ist schon oben auf S. 202 erinnert worden. Dieselbe Passiflora hat auch große Höcker auf den Samen (Fig. 7), gleich manchen Cucurbitaceen, Passiflora Jenmani Mast. in Hook., Icones Taf. 2270 Fig. 5 hingegen erhabene Querbänder; auch sind bei dieser die Samen flach, mit zwei verdickten Seitenrändern und nicht verdickter, gerade abgestutzter Basis, ganz, wie die Samen von Cucumis und Cucurbita.

In Engl. Pr., Nat. Pfl., Nachtrag (1897) S. 338 führt Harms Polyclathra Bertol. noch unter den Angiospermen-Gattungen von unsicherer Familienzugehörigkeit auf. Daß sie zu den Cucurbitaceen gehört, kann aber nach Bertoloni's Beschreibung und Abbildung nicht dem geringsten Zweifel unterworfen sein, und in Dalla Torre und Harmsens Index findet sich die Gattung auch ganz richtig am Schlusse dieser Familie. Einem genauen Kenner der letzteren sollte es aber meines Erachtens nicht schwer fallen, aus dem characteristischen gitterförmigen Faserscelett der Fruchtschale auch die Stellung der Gattung innerhalb dieser Familie oder ihre Identität mit dieser oder jener Gattung (Anguria?) zu ermitteln. Beiläufig erwähne ich hier, daß auch für eine zweite Bertoloni'sche Gattung, nämlich Lepipogon, die Aufnahme in erwähnten Nachtrag überflüssig war; denn nach der Abbildung und Beschreibung kann sie nichts anderes sein, als eine Rubiacee, vielleicht aus der Verwandtschaft von Randia.

An die Cucurbitaceen schließen sich durch die schon angegebenen, wie auch durch zahlreiche weitere Merkmale, so namentlich durch ihre Cystolithen, die Begoniaceen. Auch bei ihnen, sowie Datisca und manchen Turneraceen (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 48L—M, 55 F, 22D und F) ist der Same am Grunde abgestutzt. Bei Begoniella sind die Blumenblätter bereits, wie bei den Papayaceen, Achariaceen und Cucurbitaceen, zu einer Röhre verwachsen. Die Staubblätter sind bei den Begoniaceen extrors, wie bei den meisten Cucurbitaceen. Nach Payer, Organ. S. 438 Taf. 92 entstehen sie bei Begonia sanguinea ringsum gleichmäßig, bei B. eriocaulis hingegen einseitig nach einander vom Grunde nach dem Gipfel des Blütenbodens hin; das scheint mir darauf hinzudeuten, daß sie einem einzigen der großen Staubblätter der Cucurbitaceen entsprechen und sich nur durch congenitale Spaltung vervielfältigt haben. Die in dem Saftreichtum und den häufig gelappten Blättern der Begoniaceen hervortretende Ähnlichkeit mit den Cucurbitaceen liegt ohne weiteres klar auf der Hand.

Die **Datiscaceen**, ohne die oben auf S. 119—120 zu den Brexieen versetzten Tetrameleen, schließen sich an die Begoniaceen

unter anderem durch die Beschaffenheit der Griffeläste und Samen und durch die wahrscheinlich gleichfalls nur durch Spaltung eines oder mehrerer Staubblätter scheinbar polyandrischen männlichen Blüten, durch die reich gegliederten Blätter aber mehr an Modecca digitata Harv., Acharia und die Cucurbitaceen, an die letzteren auch durch die gerieften Stengel.

Aus dem allen ist deutlich ersichtlich, daß ich oben auf S. 116—118 in der Restriction der Passifloralen zu weit gegangen bin und daß auch Engler in Engl. Pr. III, 6a, S. 94 Anm. den Verwandtenkreis der Passifloraceen viel zu enge gefaßt hat. Eine große Anzahl einzelner Tatsachen zur Begründung dieser Verwandtschaftsverhältnisse habe ich übrigens, allerdings noch stark gemischt mit unrichtigen, inzwischen überholten Anschauungen, bereits 1903 in meiner Arbeit über Engler's Rosalen und

Parietalen zusammengestellt.

In Engl. Pr. IV, 5 (1894) S. 1 und Nachtrag (1897) S. 357 hat Engler die Cucurbitaceen noch zu den Campanulaten vor die Campanulaceen gestellt. Hierdurch, sowie durch eine Reihe tatsächlich vorhandener Ähnlichkeiten ließ ich mich dazu verleiten, seit 1896 auch die ganzen Campanulaten von Passifloraceen abzuleiten.1) Wie oben auf S. 117 bereits hervorgehoben wurde, unterscheiden sie sich aber von den Peponiferen ganz erheblich durch ihren noch in sehr reichliches Endosperm eingebetteten kleinen Embryo und ihre bereits tenuinucellat unitegmischen Samenknospen. Wegen der letzteren können die noch crassinucellat bitegmischen Peponiferen nicht von Campanulaten abgeleitet werden, wegen des noch sehr kleinen Keimlings, umgekehrt, die Campanulaten nicht von Peponiferen. Beide Ordnungen können also höchstens mit einander verschwistert sein, und als vermutliche gemeinsame Stammeltern erwähnte ich oben auf S. 96, 118 und 132 die Achariaceen.

Von diesen, sowie überhaupt von allen Abkömmlingen der Passifloraceen unterscheiden sich aber die Campanulaten ganz erheblich durch ihren vollständig ungeteilten Griffel und die Form der Narben, von den Passifloraceen und Peponiferen, mit Ausnahme von Hillebrandia und einigen Cucurbitaceen, die Campanulaceen auch durch ihren häufig noch fünfblättrigen Fruchtknoten, von den ganzen Passifloralen überhaupt, nur die Prockieen und einen Teil der Papayaceen ausgenommen, durch die vollständige Fächerung des Fruchtknotens, von allen auch durch die winzigen Samen, die niemals mit so groben Erhabenheiten bedeckt sind, wie bei vielen Passifloraceen, Cucurbitaceen und den Papayaceen. Dadurch hat sich mir die Überzeugung aufgedrängt, daß die Campanulaceen überhaupt nicht mit den Cucurbitaceen und Achariaceen verwandt sind, auch nicht mit den Passifloraceen, trotz einer gewissen Ähnlichkeit der Blüte von Michauxia und Passiflora, sondern von hydrophyllaceen- und menyantheen-artigen Tubifloren abzuleiten sind.

<sup>1)</sup> Siehe H. Hallier, Ampelideen (1896) S. 326; Tubifloren und Ebenalen (1901) S. 67—68; Rosalen und Parietalen (1903) S. 22—40, 54; Vorläufiger Entwurf (1903) S. 314—315; Provisional scheme (1905) S. 160—161.

Zu den Gentianaceen habe ich übrigens die Campanulaceen auch schon auf S. 34-36 meiner Abhandlung über Engler's Rosalen und Parietalen (1903) in Beziehung gebracht. Ich kann mich daher damit begnügen, den zahlreichen dort zusammen-gestellten gemeinsamen Merkmalen beider Familien hier nur noch hinzuzufügen, daß die Blüten mancher Menyantheen (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 47B und 48B, C, F und G) durch ihren halb unterständigen Fruchtknoten und die kurze, weite, glockenförmige Blumenkrone sehr an manche Campanulaceen erinnern; man vergl. z. B. die halb unterständigen Campanulaceen-Früchte in Engl. Pr. IV, 5, Fig. 27F, G und H, 34E, 39D und 40B, E und F. Bei einigen Campanulaten, nämlich in der Campanulaceen-Gattung Cyananthus und bei manchen Goodeniaceen, ist übrigens der Fruchtknoten noch vollständig oberständig (Éngl. Pr. IV, 5, Fig. 23G, 32, 43G-J, 45A und B, 48), neben dem noch sehr kleinen, in reichliches Endosperm eingebetteten Keimling ein weiteres Hindernis

gegen eine Ableitung der Campanulaten von Peponiferen.

Noch näher, als den Gentianaceen, stehen die Campanulaceen den als Stammeltern der Boraginaceen anzusehenden und mit ihnen, sowie Plocosperma und den Lennoaceen zu vereinigenden Hydrophyllaceen, und auch mit den diesen sehr nahe stehenden Polemoniaceen und Convolvulaceen stimmen sie in mancher Hinsicht überein. In der Tracht und den Blättern erinnert Nemophila atomaria sehr an manche Campanulaceen, durch die zurückgeschlagenen commissuralen Kelchzipfel (vergl. Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 27B und F) z. B. an Campanula barbata und sibirica (Schlechtendal-Hallier, Flora, Taf. 2245 und 2246). Manche Lobelieen, z. B. Isotoma senecioides in Engl. Pr. IV, 5, Fig. 41B, sowie zahlreiche Compositen sind durch fiederspaltige Blätter ausgezeichnet, gleich vielen Hydrophyllaceen. Polemoniaceen und auch einigen Convolvulaceen (Merremia pinnata Hallier f. und Quamoclit pinnata Boj.), unter den Gentianaceen übrigens in gewissem Sinne auch Menyanthes. Bei Pentaphragma stehen die Blüten in Wickeln, wie bei den Boraginaceen und manchen Convolvulaceen (Jacquemontia-Arten). Die Polemoniacce Cobaea macrostemma (Bot. mag. Taf. 3780) ist ein kletterndes Kraut von der Tracht von Canarina und Campanumoea und hat eine große Campanulaceen-Blüte mit fünfnervigen Kronenlappen, grün, wie bei Campanumoea- und Codonopsis-Arten. Auch Hydrophyllum (Engl. Pr. IV. 3a, Fig. 26) nähert sich in der Form von Kelch und Krone sehr den Campanulaceen und Menyantheen, in der Form der vom Kelch umgebenen Kapsel auch den Goodeniaceen (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 43 J und N, 45B). Der Kelch ist bei den Campanulaceen nicht, wie bei Guthriea und den Cucurbitaceen, an der Blumenkrone hinaufgewachsen. Der verwachsenblättrige Kelch vieler Campanulaceen (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 27E) gleicht mit seinen spitzen, dreinervigen Zipfeln dem von Ellisia Nyctelaea (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 27G), manchen Solanaceen, Polemoniaceen, Gratioleen und der Convolvulaceen-Gattung Falkia. Die scharf abgegrenzten Blumenkronenstreifen mancher Goodeniaceen, z. B. Scaevola (Labill., Sert. austrocaled. Taf. 42), finden sich nicht nur bei Gentianaceen wieder, sondern auch bei den höheren Convolvulaceen und vielen Solanaceen.

Die breiten, gewimperten Staubblattbasen vieler Campanulaceen (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 35 D; Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 2217, 2222, 2226, 2229, 2230, 2235, 2247) wiederholen sich nicht nur bei Gentianaceen, sondern auch in verschiedenartiger Ausbildung bei Phacelia und Hydrolea (Engl: Pr. IV, 3a, Fig. 28D, E, G und 31B), sowie bei vielen Convolvulaceen. Zuweilen aber sind sie auch auf der ganzen Innenseite behaart, wie das gleichfalls bei vielen Convolvulaceen der Fall ist, doch auch bei Cobaea, Polemonium (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 19B, 23H) und anderen Tubifloren. Meist neigen sie über dem Scheitel des Fruchtknotens zu einem glockenförmigen Gewölbe zusammen, wie bei den meisten Convolvulaceen, in besonders characteristischer Weise bei Lepistemon, das diesen Staubblattschuppen seinen Namen verdankt. Adenophora. (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 140) zeichnet sich, gleich vielen Convolvulaceen und anderen Tubifloren, durch einen sehr deutlich entwickelten Discus aus. Der ungeteilte, fadenförmige Griffel der Campanulaceen mit den drei oder fünf schmalen, linealischen Narbenlappen ist, wie schon hervorgehoben wurde, ein wichtiges Unterscheidungsmerkmal gegenüber den Passifloraceen und deren Abkömmlingen, nämlich den Malesherbiaceen, Turneraceen, Papayaceen, Achariaceen und Peponiferen; dagegen gleicht er vollständig demjenigen vieler Polemoniaceen, Convolvulaceen und anderen Tubifloren, wie das auch wieder die großen Blüten von Cobaea sehr deutlich zeigen (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 19; Bot. mag. Taf. 3780). Der Kragen am Griffel von Lobelia Erinus, Siphocampylus und den Goodeniaceen (hier becherförmig aufgekrempt; Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 169; Engl. Pr. IV, 5, Fig. 40D, 43-48) erinnert nicht nur an ähnliche Vorkommnisse bei den Gentianaceen, sondern auch an die *Heliotropeen* (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 37 und 38) und manche *Apocynaceen* (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 52L, 53D, 56P, 57P und U, 58H und N, 60B und D, 61Q). Im Gegensatz zu den bis auf die noch zu besprechenden Loasaceen durchweg noch crassinucellat bitegmischen Passifloralen und Peponiferen sind die Samenknospen bei den Campanulaten schon tenuinucellat unitegmisch, wie bei sämtlichen Tubifloren im weiteren Sinne, also mit Einschluß der Contorten, Personaten, Engler's Plantaginalen und der Nuculiferen. Bei der Goodeniacee Velleia paradoxa (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 45A) sind sie epitrop, wie bei den Boraginaceen (Payer, Organ. Taf. 112), einschließlich der Hydrophyllaceen (Cosmanthus; Payer, Taf. 113) und Lennoaceen (Engl. Pr. IV, 1, S. 14 und Fig. 7F), doch im Gegensatz zu den meisten übrigen Tubifloren. Die dicken, vielsamigen Placenten sind bei vielen Campanulaceen (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 133, 135-136; Engl. Pr. IV, 5, Fig. 23D2 und J, 42C) nur durch ein dünnes und oft auch kurzes Verbindungsstück am Fruchtblatt befestigt, wie bei zahlreichen Saxifragaceen und vielen ihrer Abkömmlinge, auch Paulownia und anderen Tubifloren, ganz anders, als bei den Passifloralen und Peponiferen. Bei Siphocampylus lantanifolius hingegen (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 40F) sind die Placenten nicht mit einander verwachsen, sondern nur mit ihren Innenflächen parallel gegen einander gekehrt, genau so, wie bei Phacelia Franklinii und Wigandia (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 28 J und 30 E).

Lobelia siphylitica (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 166) hat eine fachspaltige Tubifloren-Kapsel, und die von Goodenia ovata (ebendort Fig. 179) teilt sich außerdem auch scheidewandspaltig, also vierklappig, ganz ebenso, wie bei Bursaria spinosa, Gelsemium, Datura, Petunia, Nicotiana, Verbascum, Pentastemon, Manulea, Gratiola, Veronica, Gerardia, der Scrophulariaceen-Gattung Columellia und zahlreichen anderen Tubifloren. Im Gegensatz zu den Passifloraceen und den meisten ihrer Abkömmlinge, zumal den Cucurbitaceen, sind die Samen bei den Campanulaceen äußerst zahlreich und klein, wie dei den Hydrophyllaceen, Solanaceen, Scrophulariaceen und Gentianaceen. Auch in der Sculptur der Testa haben die Samen der Campanulaceen (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 27L; Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 167-168) weit mehr Ähnlichkeit mit denen der Hydrophyllaceen und Gentianaceen (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 26C, 27G und H, 29F; IV, 2, Fig. 34O und N), als mit denen der Paropsieen, Passifloraceen, Papayaceen und Cucurbitaceen.

In chemischer Hinsicht sind die Campanulaceen, gleich den Cichoriaceen und der Guayulepflanze (zwei mexikanische Parthenium-Arten), durch einen zuweilen, z. B. bei Siphocampylus Cautschuc und S. tupiformis A. Zahlbr. (vergl. Hallier, Kautschuklianen, 1900, S. 202), Kautschuk enthaltenden Milchsaft ausgezeichnet, was uns unter den Tubifloren ohne weiteres die Apocynaceen (incl. Asclepiadeen) in Erinnerung bringt. Die für die Campanulaceen, Cichoriaceen und die Tubulifloren-Gattung Gundelia characteristischen gegliederten Milchröhren finden sich auch in der Convolvulaceen-Gattung Dichondra (Solereder, Syst. Anat. S. 928). Mit Ausnahme der Calyceraceen ist Inulin bis jetzt in sämtlichen Familien der Campanulaten nachgewiesen worden, außerdem bei den Myoporaceen (Solereder S. 932), die aber als Abkömmlinge von Cheloneen nicht zu den unmittelbaren Verwandten der Campanulaceen gerechnet werden können; außerhalb der Tubifloren und Campanulaten ist es nur noch nachgewiesen worden bei den von Flacourtiaceen abstammenden Violaceen und den zu den Sarracenialen gehörenden Droseraceen.

Während die soeben erwähnten chemischen Besonderheiten der Campanulaceen nur in solchen Tubifloren-Familien wiederkehren, die mit ihnen nicht unmittelbar verwandt sind, nicht aber bei den nächst verwandten Gentianaceen und Boraginaceen (sens. ampl.), zeigt sich in anderen Merkmalen des inneren Baues diese Verwandtschaft zu den Boraginaceen in sehr augenfälliger Weise. Nach Solereder, Syst. Anat. S. 934 ist nämlich eine Incrustation der Zellwand mit kohlensaurem Kalk beobachtet worden in den Deckhaaren von Hydrangeen, Philadelpheen und den von diesen abstammenden Cornaceen und Umbelliferen, dann aber auch bei Campanulaceen, Compositen, Boraginaceen (auch Hydrophyllaceen und Plocosperma), Scrophulariaceen und den von Cheloneen abstammenden Verbenaceen, aber freilich auch bei Cucurbitaceen und Loasaceen, im übrigen nur noch bei Cruciferen, Papilionaceen, also Sapindalen, und Urticaceen, die sich, wie wir sehen werden, von rhoideen-artigen Terebinthaceen ableiten. Ferner finden sich nach S. 535 und 936 verkieselte cystolithenartige Gebilde in den

Deckhaaren von Campanula-Arten und den Haarnebenzellen der Oleacee Nyctanthes, ähnliche, aber verkalkte Gebilde in den Haaren, bezüglich Haarnebenzellen von Campanulaceen, Compositen, Boraginaceen (auch Hydrophyllaceen und Plocosperma), Ścrophulariaceen und Verbenaceen. Nach S. 971 kommen bei Campanulaceen, Compositen, Boraginaceen (Lennoeen), Menyanthes, der Loganiaceen-Gattung Anthocleista, Scrophulariaceen (Pinguicula und Plantago) und Verbenaceen rindenständige Gefäßbündel vor, unter den Passifloralen und Peponiferen äber nur bei Begoniaceen und der Turneraceen-Gattung Piriqueta. Sehr bemerkenswert ist ferner die weite Verbreitung markständiger Gefäßbündel bei den Campanulaten und den Tubifloren; sie finden sich nämlich nach Solereder S. 970 bei Campanulaceen, Goodeniaceen, Compositen, Apocynaceen (auch Asclepiadeen), Loganiaceen, Gentianaceen, Convolvulaceen, Solanaceen, Scrophulariaceen (Orobancheen und Plantago) und den von Cheloneen abstammenden Gesneraceen, Bignoniaceen und Acanthaceen, aber allerdings anscheinend nicht bei Boraginaceen. Dagegen sind die Campanulaceen gleich den letzteren (incl. Hydrophyllaceen, Plocosperma und Lennoaceen) ausgezeichnet durch Gefäße mit einfachen Durchbrechungen (daneben nur zuweilen auch leiterförmige, wie bei manchen Loganiaceen und Gentianaceen), mit geringem Durchmesser, mit Hoftüpfeln auch gegen Markstrahlparenchym, durch bald noch behöft, bald schon einfach getüpfeltes Holzprosenchym, nur selten reichlich entwickeltes Holzparenchym, das Vorkommen im Pericykel entstehenden Korkes (unter den Boraginaceen freilich nur bei Echium candicans beobachtet), durch Spaltöffnungen ohne besondere Nebenzellen, durch Oxalsaurer Kalk ist bei den einfache, einzellige Deckhaare. Campanulaceen ebenso wenig beobachtet worden, wie bei den Gentianaceen, aber anscheinend auch nicht bei allen Hydrophylla-Auch Drüsenhaare fehlen den Campanulaceen und Gentianaceen, scheinen aber bei den erweiterten Boraginaceen ziemlich verbreitet zu sein.

In Engl. Pr. III, 6a, S. 100—121 und Nachtrag (1897) S. 352 hat Engler auch die Loasaceen in seiner heterogenen Reihe der Parietalen noch den Passifloraceen und Begoniaceen genähert und ich selbst zählte sie wegen gewisser Anklänge an die Cucurbitaceen und Begoniaceen bis in allerjüngste Zeit gleichfalls noch zu den Passifloralen, auch oben auf S. 118 und 132 wenigstens noch zu den Verwandten der Peponiferen. Von letzteren unterscheiden sie sich aber auffälliger Weise gerade durch eine Reihe von Eigen-. schaften, auf Grund deren wir auch die Campanulaten von den Peponiferen und Passifloralen entfernt haben, so von sämtlichen Angehörigen der letzteren beiden Ordnungen namentlich durch ihre, wie bei den Campanulaten und Tubifloren, schon tenuinucellat unitegmischen Samenknospen, von den Peponiferen auch durch den häufig noch kleinen und in reichliches Endosperm eingebetteten Keimling, von ihnen und den übrigen Abkömmlingen der Passifloraceen durch den ungeteilten Campanulaceen-Griffel mit schmal linealischen Narben, von den Passifloraceen, Papayaceen und Cucurbitaceen durch die oft zahlreichen kleinen Samen und die Sculptur der Testa, von den Peponiferen und Passiflora

Jenmani durch am Grunde nicht abgestutzte Samen. Außerdem unterscheiden sich die Loasaceen von allen Peponiferen und fast allen Passifloralen durch das Vorkommen gegenständiger Blätter, von sämtlichen Angehörigen beider Ordnungen, soviel mir bekannt ist, durch das Vorkommen schraubig gedrehter Kapseln, von den Datiscaceen und Cucurbitaceen, doch nicht den Violaceen, Malesherbiaceen und Turneraceen, auch durch epitrope Samenknospen.

Demnach hat Engler in Engl. Pr. III, 6a, S. 94 Anm. offenbar wenigstens für die Loasaceen verwandtschaftliche Beziehungen zu den Passifloraceen und den unserer Ansicht nach von ihnen abstammenden Familien mit vollem Recht in Abrede gestellt; ihre zahlreichen Anklänge an die Campanulaceen und auch an die erweiterten Boraginaceen haben mich zu der Uberzeugung geführt, daß die Loasaceen trotz des noch dicyclischen Androeceums zwischen die ersteren und die letzteren, also an den

Anfang der Campanulaten zu stellen sind.

Die Diplo- oder Obdiplostemonie fällt dabei wenig ins Gewicht, denn auch bei manchen Tubifloren sind noch mehr oder weniger deutliche Reste eines zweiten Staubblattkreises vorhanden. So kommen z. B. bei Limnanthemum-Arten im Schlunde der Blumenkrone zuweilen epipetale Schüppchen vor (Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 1537 Fig. 2; Engl. Pr. IV, 2, S. 107 und Fig. 48G), die sich als Reste eines zweiten, epipetalen Staubblattkreises deuten lassen. Mit noch größerer Sicherheit läßt sich dies für die einzelnen oder gepaarten gefransten Honigschuppen im Kronenschlunde von Sweertia und Pleurogyne nachweisen (Engl. Pr. IV, 2, S. 54 Fig. 38). Besonders lehrreich ist in dieser Hinsicht Sweertia Kingii Hook. f. in Hook., Ic. Taf. 1442. Bei dieser Art befindet sich nämlich auch hinter der Anheftungsstelle eines jeden Staubfadens je eine kurze Schuppe, die ganz in derselben Weise gefranst ist, wie die fünf Paar epipetalen Honigschuppen. Die letzteren sind hier vollständig schief ausgebildet und lassen sich daher einigermaßen mit den zweilappigen Staminalstipeln von Phacelia (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 28D, E und G) vergleichen; sie mögen also vielleicht als die erhalten gebliebenen Stipeln oder Blattstielbasen eines geschwundenen epipetalen Staubblattkreises aufzufassen und auch dem verbreiterten Staubblattgrund der Campanulaceen vergleichbar sein. Auch der Fransenkranz im Kronenschlunde mancher Gentiana-Arten (G. campestris, germanica. obtusifolia, tenella und nana; Schlechtendal-Hallier Taf. 1562, 1563, 1565—1567) dürfte sich vielleicht in ähnlicher Weise deuten lassen, wogegen die hohlen Kronenschlundschuppen vieler Boraginaceen ganz anderer Natur sind und wohl nur als introrse Spornbildung der Blumenkrone aufgefaßt werden dürfen.

Das Vorhandensein von Resten eines zweiten Staubblattkreises bei manchen Gentianaceen nun einmal angenommen, läßt sich das Androeceum der *Loasaceen* in ausgezeichneter Weise mit demjenigen der Gentianaceen in Übereinstimmung bringen, wenn wir uns wieder dessen erinnern, was oben auf S. 95 über tangentiale Spaltung von Staubblättern bei Illipe, Dipterocarpaceen, Sauvagesieen und Gruinalen und von Staminodien bei Parnassia palustris

und Loasaceen gesagt ist. Es lassen sich nämlich die durch Spaltung auf je ein einziges Staubblatt zurückzuführenden epipetalen Staubblattbündel vieler Loasaceen (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 37G—O, 40 B, 41 B, 42 B, 43 C und D) mit den epipetalen Schuppen von Sweertia, Pleurogyne und Limnanthemum gleichsetzen. Im episepalen Staminalkreis der Loasaceen ist jedoch genau so, wie bei manchen Gentianaceen, eine tangentiale Spaltung eingetreten. entsprechen nämlich die episepalen Nectarschuppen der Loasaceen der gefransten extrastaminalen Schuppe von Sweertia Kingii, vielleicht auch den häufig gefransten interpetalen Commissuren vieler Gentiana-Arten (Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 1546—1561; Hook., Ic. Taf. 1439-1441) und Apocynaceen (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 59 A und N, 60B, 65P, 85H), die innerhalb der Öffnung dieser Nectarschuppen stehenden Staminodienbündel hingegen dem fertilen Staubblattkreis der Gentianaceen und der übrigen Tubifloren. Eine solche tangentiale Spaltung ist übrigens auch an den Staubblättern der Asclepiadeen sehr verbreitet, und ein Vergleich ihres compliciert gebauten Androeceums mit dem sterilen episepalen Staminalkreis der Loasaceen dürfte gleichfalls mancherlei Parallelen liefern.

Gehen wir nun von dieser etwas eingehenderen Besprechung des Androeceums mehr cursorisch über zu den übrigen Einzelheiten des äußeren Baues, so lassen sich auch hier leicht zahlreiche Anklänge der Loasaceen an die Boraginaceen s. ampl., andere Tubifloren und die Campanulaten feststellen. Durch die bald wechsel-, bald schon gegenständigen Blätter stimmen die Loasaceen überein mit den Hydrophyllaceen, Scrophulariaceen und Campanulaceen, durch ihre häufig fiederlappigen Blätter mit den Hydrophyllaceen, Polemoniaceen, Calceolaria- und Pedicularis-Arten, Lobelieen und Compositen. Überhaupt erinnern die Loasaceen äußerlich in vieler Hinsicht an Calceolaria, mit der sie ja auch in der geographischen Verbreitung übereinstimmen. Nach den vorhandenen Abbildungen sind einander besonders die Fiederblätter von Bartonia aurea (Le Maout et Decaisne, Traité de Botanique, 1868, S. 279 Fig.) und Isotoma senecioides (Engl. Pr., IV, 5, Fig. 41B) zum Verwechseln ähnlich. Loasa parviflora, chilensis und incana zeigen nach Urban, Monogr. Loas. (1900) Taf. 6 Fig. 19 und 34, Taf. 7 Fig. 10 Concaulescenz-Erscheinungen, wie sie auch für viele Solanaceen und Boraginaceen characteristisch sind. Bei Kissenia spathulata stehen die Blüten in Wickeln (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 41), wie bei der Campanulaceen-Gattung Pentaphragma und den Bora-Durch die meist ansehnlichen, einzeln stehenden, hängenden Blüten, den halb oder ganz unterständigen Fruchtknoten, die Form des Kelches und die fachspaltige, kegelförmig über den Kelch hinausragende Kapsel vieler Loasaceen nähert sich die Familie mehr den Campanulaceen, als den Boraginaceen; bezüglich der Kapseln vergl. man z. B. Engl. Pr. III, 6a, Fig. 42H; IV, 5, Fig. 27F-H, 34E, 39D, 40E; Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 146; Urban, Monogr. Loas. Taf. 5 Fig. 33. Wegen ihrer außerordentlichen Ähnlichkeit mit Campanulaceen hat eine Cajophora-Art (Bot. mag. Taf. 5022) sogar den Beinamen canarinoides (Lenné et C. Koch) Urb. et Gilg erhalten. Bei dieser und anderen Loasaceen

sind die Kelchblätter gesägt oder fiederlappig (Engl. Pr. III, 6a, Fig. 43; Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 305; Urban, Monogr. Taf. 7 Fig. 35, Taf. 8 Fig. 39), wie bei der Lobeliee Cyphia corylifolia (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 39). Die Blumenblätter der Loasaceen sind in der Knospenlage häufig klappig zu einer fünfkantigen Glocke vereinigt, wie bei den Campanulaten (klappig auch bei den Menyantheen), doch mitunter auch gedreht oder dachig, wie bei anderen Tubifloren. In der Gattung Sympetaleia sind sie zu einer Röhre verwachsen, wie bei den meisten Tubifloren und Campanulaten; andererseits aber sind sie bei vielen Pittosporaceen, Phyteuma-Arten und Dialypetalum noch frei, wie bei fast allen Loasaceen. An den Kronblättern von Klaprothia mentzelioides ist nach Humb., Bonpl. und Kunth Taf. 537 und an denen von Sclerothrix fasciculata nach Urban, Monogr. Loas. (1900) Taf. 3 Fig. 20 und 21 durch zwei gebogene Nerven ein deutlicher Mittelstreifen abgegrenzt, wie bei vielen Convolvulaceen, Solanaceen und Gentianaceen. Die meisten Loasaceen haben gelbe Blüten, wie Campanula-, Onosma-, Symphytum-, Cerinthe-, Polemonium- und Erythraea-Arten, Chlora, Limnanthemum, Villarsia und Calceolaria. Bei Loasa drehen sich die Antheren nach Le Maout et Decaisne, Traité de Bot. S. 279 Fig. beim Ausstäuben spiralig zusammen, wie bei Gentiana- und Erythraea-Arten, manchen Convolvulaceen (Merremia-Arten) und Pronaya elegans (siehe oben S. 199). Die eng an einander geschmiegten, längs der Seitenränder gewimperten Narbenlappen vieler Loasaceen (Urban, Monogr. Taf. 3 Fig. 4, Taf. 4 Fig. 7, Taf. 5 Fig. 28 und 29, Taf. 6 Fig. 16, Taf. 7 Fig. 4, 17 und 31, Taf. 8 Fig. 13, 22 und 32) gleichen vollkommen denen von Adenophora, Canarina und anderen Campanulaceen (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 140; Engl. Pr. IV, 5, Fig. 23E; DC., Monogr. Campan., 1830, Taf. 1 Fig. B 4 und 5, C 4 und 5, D 3; Taf. 4 Fig. A 7, B 1, 3 und 9; Taf. 8 Fig. 2; Taf. 13 Fig. 4 und 5 usw.). Der unterständige Fruchtknoten von Sympetaleia aurea und Klaprothia mentzelioides (Urban, Monogr. Taf. 3 Fig. 16 und 37; H. B. K. Taf. 537) ist mit lang gestielten Drüsenhaaren besetzt, gleich dem der Candolleaceen Candollea graminifolia und Levenhookia (Baillon, H. pl. VIII, Fig. 203—206; Engl. Pr. IV, 5, Fig. 49A und B, 52A-C) und vieler Saxifrageen, also Verwandten der Stammeltern aller Tubifloren. Der lange Fruchtknoten von Sclerothrix (Urban, Monogr. Taf. 3 Fig. 25) und Mentzelia disperma Wats. (Patterson no. 209) erinnert sehr an Prismatocarpus (Hook., Ic. Taf. 1460) und Specularia (Schlechtendal-Hallier, Flora Taf. 2250–2252); auch ist die Frucht von Sclerothrix, Cajophora und Blumenbachia (Urban, Monogr. Taf. 7 Fig. 35, Taf. 8 Fig. 35-39) in ganz derselben Weise gedreht, wie die von Prismatocarpus. Die Placenten sind bei den Loasaceen parietal, meist auch nur durch eine dünne Leiste mit der Fruchtknotenwand verbunden und auf dem Querschnitt in derselben Weise gegabelt, wie bei den Hydrophyllaceen, Gentianaceen und Siphocampylus lantanifolius (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 40F). Die Samenknospen von Cajophora sind nach Payer, Organog. Taf. 84 Fig. 15 und 28 epitrop, gleich denen der Goodeniacee Velleia paradoxa und denen der Boraginaceen, auch der Phacelieen und Lennoeen, doch im Gegensatz zu den meisten

übrigen Tubifloren.

Ganz besonders auffällig tritt die Verwandtschaft der Loasaceen mit den Campanulaceen, Boraginaceen s. ampl. und Gentianaceen hervor in der Sculptur der Testa. Die großwabigen, kugeligen Samen von Scyphanthus elegans sind von denen der Gentianaceen Schultesia stenophylla und Chironia nudicaulis nach den vorhandenen Abbildungen (Urban, Monogr. Taf. 7 Fig. 21; Engl. Pr. IV, 2, Fig. 35 J, 36 E) kaum zu unterscheiden. Weniger wabig, als vielmehr grubig gefeldert sind sie hingegen bei Loasa urens (Urban Taf. 5 Fig. 34), Hydrophyllum und Ellisia (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 26C und 27H), Lobelia siphylitica (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 167 und 168) und Campanula pyramidalis (Engl. Pr. IV, 5, Fig. 27L). Bei anderen wieder, wie z. B. Loasa pallida (Urban Taf. 4 Fig. 23), L. incana (Taf. 7 Fig. 7), Cajophora lateritia (Taf. 7 Fig. 36), Blumenbachia Hieronymi (Taf. 8 Fig. 42), der Gentianacee Orphium frutescens (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 36L) und den Hydrophyllaceen Nemophila insignis und Codon Royeni (Engl. Pr. IV, 3a, Fig. 27E und 29J) ist die Samenschale dicht mit mehr oder weniger stark hervortretenden Höckern besetzt. Hydrolea elegans (Fl. bras. VII, Taf. 130 Fig. I 15) und Mentzelia-Arten (Urban Taf. 2 Fig. 29, 32 und 41) haben rings um den Samen einen schmalen Flügelsaum, und bei Hydrolea glabra endlich (Fl. bras. VII, Taf. 130 Fig. II 15), sowie bei Eucnide bartonioides, Sympetaleia aurea (Urban Taf. 3 Fig. 7, 8 und 17) und zahlreichen Scrophulariaceen (Engl. Pr. IV, 3b, Fig. 30E, 43H und 44) ist die Testa längs gerieft. Auch der kleine, in reichliches Nährgewebe eingebettete Keimling der meisten Loasaceen (Le Maout et Decaisne, Traité S. 279 Fig.; Urban, Monogr. Taf. 1-8) gleicht in der Form, den Größenverhältnissen, seinem länglichen Stämmchen und seinen planconvexen Keimblättern vollständig demjenigen vieler Campanulaten (Baillon, Hist. pl. VIII, Fig. 139, 145 und 168; Engl. Pr. IV, 5, Fig. 43 Q, 54 D; DC., Monogr. Campan. Taf. 1 Fig. B12 und D10), Hydrophyllaceen (Le Maout et Decaisne, Traité S. 174 Fig.; Baillon, H. pl. X, Fig. 293) und Gentianaceen (Engl. Pr. IV, 2, Fig. 340, 48L; Baillon, H. pl. X, Fig. 101; Le Maout et Decaisne S. 168 Fig). Ebenso wie die Verwandtschaft der Campanulaceen zu den

erweiterten Boraginaceen sich fast noch überzeugender in den anatomischen Verhältnissen, wie im äußeren Bau zu erkennen giebt, ist das auch bezüglich der Verwandtschaft der Loasaceen zu den Campanulaceen, Boraginaceen und anderen Tubifloren der Fall. Auch bei Loasaceen ist nämlich nach Solereder, Syst. Anat. S. 934 die Zellwand der Deckhaare mit kohlensaurem Kalk incrustiert, wie bei Campanulaceen, Compositen, Boraginaceen auch Hydrophyllaceen und Plocosperma), Scrophulariaceen und Verbenaceen. Auch bei ihnen kommen nach Solereder, S. 936 in den Deckhaaren und Haarnebenzellen cystolithenartige Gebilde vor, wie bei Campanulaceen, Compositen, den erweiterten Boraginaceen, den Scrophulariaceen und den von paulownia-artigen Cheloneen abstammenden Oleaceen und Verbenaceen. Auch bei ihnen kommen einzellige, verkieselte, der ganzen Pflanze eine

rauhe Oberfläche verleihende Deckhaare vor, wie bei den Campanulaceen, Boraginaceen (auch Hydrophyllaceen), Oleaceen und Verbenaceen; auch sind dieselben von dornigen Warzen rauh, gleich den verkieselten Haaren in den drei zuletzt genannten Familien. Außer den Deckhaaren kommen bei den Loasaceen und Boraginaceen (auch manchen Hydrophyllaceen), aber keinen Campanulaceen, Drüsenhaare mit einzellreihigem Stiel und einzelligem Köpfchen vor. Die Incrustation mit Kalk und die Haarcystolithen der mit einander verglichenen Familien habe ich übrigens auch schon auf S. 67 meiner Abhandlung über die *Tubifloren* und *Ebenalen* (1901) für einen Teil dieser Verwandtschafts-

beziehungen geltend gemacht. Im übrigen schließen sich die *Loasaceen* an die erweiterten Boraginaceen auch noch durch Spaltöffnungen ohne besondere Nebenzellen, Ausscheidung des oxalsauren Kalkes in Form von Drusen, im Gegensatz zu den Cucurbitaceen einfach collateral gebaute Gefäßbündel, schmale Markstrahlen, schon einfach durchbrochene, auch gegen Markstrahlparenchym noch behöft getüpfelte Gefäße, behöft bis einfach getüpfeltes Holzprosenchym, das Vorkommen isolierter primärer Bastfasergruppen bezüglich nur weniger Fasern (bei Mentzelia) und die bei Mentzelia und Echium candicans pericyclische Entstehung des Korkes. Unterschiede von irgendwelcher Bedeutung sind noch weniger vorhanden, wie zwischen den Loasaceen und Campanulaceen, denn auch diese schließen sich durch ihre Spaltöffnungen ohne besondere Nebenzellen, pericyclische Korkbildung, fast nur noch einfache Gefäßdurchbrechungen, auch gegen Parenchym noch behöft getüpfelte Gefäße und behöft bis einfach getüpfeltes Holzprosenchym aufs engste an die Loasaceen, von denen sie freilich durch das Fehlen von Drüsenhaaren und oxalsaurem Kalk und das Vorhandensein von Milchsaftorganen abweichen. Da die Loasaceen durch ihren unterständigen Fruchtknoten, die Form und Nervatur des Kelches, die Knospenlage der Kronblätter und die übrigen Merkmale des äußeren Baues den Campanulaceen ganz zweifellos viel näher kommen, als den Boraginaceen, so wäre es von Interesse, festzustellen, ob denn das schon bei fast allen Familien der Campanulaten und den Myoporaceen festgestellte Inulin auch bei Loasaceen vorkommt. Nur kurz mag noch daran erinnert sein, daß ich auf S. 68 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen (1901) auch auf einige anatomische Übereinstimmungen der Loasaceen mit Compositen hingewiesen habe.

So konnte denn eine reinliche Scheidung und scharfe Trennung zwischen den Passifloralen und Peponiferen einerseits, den Campanulaten andererseits in der Weise erzielt werden, daß in der Engler'schen Anordnung die Loasaceen und Cucurbitaceen einfach mit einander vertauscht wurden. Als besonders wichtiges Ergebnis dieser neuen Anordnung mag nochmals ausdrücklich hervorgehoben sein, daß die Passifloralen und Peponiferen nunmehr nur Formen mit noch crassinucellat bitegmischen Samenknospen enthalten, die Campanulaten hingegen, gleich den von Saxifragaceen abstammenden Tubifloren, Rubialen und Bicornes, nur noch solche mit schon tenuinucellat unitegmischen Samenknospen.

Durch die Ableitung der tenuinucellat unitegmischen Campanulaten von gleichfalls schon tenuinucellat unitegmischen Tubifloren aber wird es zur endgültigen Gewißheit, daß die noch crassinucellat bitegmischen Gattungen Peganum und Stackhousia und die ebenso beschaffenen Halorrhagidaceen nicht, wie ich zeitweilig annahm und für Peganum auch oben auf S. 96 und 118 noch aufrecht erhalten habe, mit den Campanulaceen verwandt sind, obzwar sie, gleich letzteren, zu den Saxifragenen gehören.

Doch auch von der auf S. 99 vorgenommenen Vereinigung der Stackhousiaceen mit den Halorrhagidaceen bin ich inzwischen, trotz der großen äußeren Ähnlichkeit von Stackhousia und Loudonia, abgekommen. Durch das Vorkommen von Nebenblättern, die bandförmigen, bleibenden weißen Staubfäden, die kurzen, beiderends ausgerandeten Antheren mit einander berührenden parallelen Theken und andere Merkmale nähert sich die kleine Familie den Geraniaceen. Schon Baillon hat die Stackhousiaceen-Gattung Macgregoria mit Floerkea verglichen, also einer Gattung der den Geräniaceen nahe stehenden Balsaminaceen in dem ihnen auf S. 94 gegebenem Umfange. Nach der inzwischen gewonnenen Erkenntnis, daß auch die ganzen Gruinalen zu den Abkömmlingen der Saxifragaceen gehören, sehe ich jetzt kein Hindernis mehr, die oben auf S. 99 schon als Abkömmlinge der Saxifragaceen bezeichneten Stackhousiaceen zwischen die Geraniaceen und Balsaminaceen zu den Gruinalen zu stellen.

Dieselbe Stellung gab ich oben auf S. 96 auch der Gattung Peganum und möchte hier für eine Verwandtschaft derselben mit den Geraniaceen nur noch geltend machen die schmalen Nebenblätter, die wie bei vielen Geraniaceen sympodiale Verzweigung des Blütenstandes, die schmalen, an Limnanthes erinnernden Kelchblätter, die am Grunde bandförmig verbreiterten Geraniaceen-Filamente, die wie bei Stackhousia und anderen Gruinalen parallelen, einander berührenden Theken, das nach Payer, Organ. S. 69 Taf. 14 Fig. 28 und 29 und Taf. 13 Fig. 28 genau ebenso, wie bei der Geraniaceen-Gattung Monsonia angelegte Androeceum und die, wie bei Biophytum und Oxalis, fachspaltige Kapsel.

Wenn Mez im Bot. Centralbl. XCIX (1905) S. 202 in seinem Referat über meinen zweiten Entwurf des natürlichen Systems mir dogmatische Darstellung vorwirft und behauptet, "mit einem Ausrufungszeichen hinter Hippuris beweist man noch nicht, daß diese Gattung zu den Halorrhagaceae gehört", so ist das ein Schlag ins Wasser, denn der Zweck einer nur aufzählenden summarischen Ubersicht über das System kann selbstverständlich überhaupt nicht darin gesucht werden, eingehende Beweise zu bringen. Daß ich diesen zweiten Entwurf als eine nur vorläufige Mitteilung bezeichnete, hat aber Mez in der Überschrift seines Referates vorsichtiger Weise verschwiegen. Übrigens scheint es ihm vollständig entgangen zu sein, daß ich zwei Monate vor dem Erscheinen seines Referates auf S. 11 meiner "Neuen Schlaglichter" auf ein sehr gewichtiges, aber gleichwohl von Mez und Schindler übersehenes Argument für die Zugehörigkeit von Hippuris zu den Halorrhagidaceen aufmerksam gemacht habe, nämlich auf den nach A. Fauth in diesen Beiheften XIV (1903) S. 346-354 Taf. 20

Fig. 13-17 fast ganz übereinstimmenden Bau der Frucht und der Samen von Hippuris und Myriophyllum. Einen weiteren Beweis hat van Tieghem im Journ. de bot. XII (1898) S. 215 geliefert, wo er ausführt, daß auch Hippuris im Gegensatz zu den Angaben früherer Autoren noch zwei Integumente hat, daß diese aber ihrer ganzen Länge nach mit einander verwachsen sind, während dies an den bitegmischen Samenknospen von Myriophyllum nur in deren basalem Teile der Fall ist.

Nach Harvey, Thes. cap. Taf. 24 und 133 finden sich am Grunde bandförmig verbreiterte Gruinalen-Filamente und kurze, beiderends ausgerandete Gruinalen-Antheren ohne deutliches Connectiv auch in der Elatinaceen-Gattung Bergia. Harvey's Taf. 24 Fig. 3 erinnert z. B. sehr stark an Baillon's Abbildung des Androeceums von Geranium sanguineum (Hist. pl. V, Fig. 10 und 11). Hierdurch sowohl, wie auch wegen der schmalen, spitzen Geraniaceen-Kelchblätter von Bergia, der wie bei Geranium scheidewandspaltig von einer kantigen Mittelsäule abspringenden Fruchtklappen, der nicht paarweise mit einander verwachsenen Nebenblätter usw. neige ich jetzt zu der Ansicht, daß die Elatinaceen doch vielleicht nicht, wie ich oben auf S. 140—141 ausgeführt habe, mit der Cunoniaceen-Gattung Bauera verwandt sind, sondern mit den Balbisieen und Vivianieen.

Von den Rutalen unterscheiden sich die Zygophyllaceen sehr deutlich durch ihre verhältnismäßig großen Nebenblätter, den stark imbricierten und gewölbten, hinfälligen Kelch, die nach Payer, Organog. S. 68 stets, nach Engler in Engl. Pr. III, 4, S. 80 aber nur bei Zygophyllum-Arten in der Knospe gedrehten Blumenblätter, die nach Harvey, Thes. cap. Taf. 120 Fig. 3 wie anscheinend bei der Geraniacee Dirachma (Engl. Pr. III, 4, Fig. 12B) innen am Grunde behaarten, parallel vielnervigen Geraniaceen-Petala von Sisyndite, die beiderends ausgerandeten Geraniaceen-Antheren mit parallelen Theken und ohne deutliches Connectiv, den nur schwach oder überhaupt nicht entwickelten Discus, die selbst von derjenigen der Aurantieen ziemlich abweichende, wohl aber sehr stark an die Balbisieen erinnernde Form der Narben von Tribulus. Durch eine Anzahl dieser Merkmale, wie auch durch die langen, schmalen, spitzen Geraniaceen-Kelchblätter von Sisyndite usw. weichen die Zygophyllaceen auch stark von den Sapindalen ab, zu denen ich sie oben auf S. 170 irrtümlich gestellt habe, nachdem ich sie auf S. 97 dem Herkommen gemäß und auch in Übereinstimmung mit Engler (Engl. Pr. III, 4, S. 109) noch zu den Verwandten der Rutaceen gezählt habe. In der Blattstellung, der Form der Nebenblätter, den Verzweigungsverhältnissen und dem Blütenstande stimmt Tribulus stark mit Geranium-Arten überein, durch die paarig gefiederten Blätter mehr mit der Oxalidaceen-Gattung Biophytum. Die bei vielen Geraniaceen, Limnanthes, Oxalis- und Linum-Arten vorkommenden Schuppen oder Drüsen außen am Grunde der episepalen Staubblätter, die wir oben auf S. 95 und 211 auf eine tangentiale Spaltung des Staubblattes zurückführten, kommen nach Payer, Organog. Taf. 14 Fig. 20 und 21 auch bei Tribulus vor, und zwar auch hier lediglich an den episepalen Staubblättern. Die Samenschale von Seetzenia und Fagonia ist nach Engl. Pr. III, 4, S. 77 verschleimt, gleich der von Peganum und Linum usitatissimum. Der Keimling hat flache, planconvexe Keimblätter und ist häufig schwach gekrümmt, ganz wie bei den Geraniaceen (Engl. Pr. III, 4, Fig. 1N). Auf Grund dieser Tatsachen neige ich wieder zu der schon auf S. 158 meines "Provisional scheme" (Juli 1905) zum Ausdruck gebrachten Überzeugung, daß auch die Zygophyllaceen zu den Gruinalen gehören, nicht zu den Rutalen oder den Sapindalen. Gleich Peganum finden sie ihren Platz wohl am besten zwischen den Balbisieen und den Oxalidaceen.

Auch Nitraria, die ich auf S. 97, 104 und 163 von den Zygophyllaceen entfernt habe, dürfte wohl wegen ihrer kleinen Nebenblätter, ihrer, wie bei Geranium cuneatum (Engl. Pr. III, 4, Fig. 6B), keilförmigen, zuweilen, wie bei Wendtia, dreilappigen Blätter, ihres, wie bei Monsonia und Peganum, haplostemonen Androeceums mit dreispaltigen Staubblättern, ihrer bandförmigen Geraniaceen-Filamente, ihrer connectivlosen, beiderends ausgerandeten Geraniaceen-Antheren, ihrer an die von Balbisieen, Tribulus und Peganum erinnernden Narbenlappen, des, wie bei Zygophyllum, weit aus dem äußeren herausschauenden inneren Integumentes ihrer Samenknospen (Payer, Organ. Taf. 26 Fig. 15, Taf. 14 Fig. 13) und ihrer, wie bei Balbisia, nochmals gespaltenen Fruchtklappen zu den Verwandten der Geraniaceen gehören, nicht zu den Rutalen.

Auf S. 97, 104, 172 und 174 habe ich außer einer Anzahl zu den Terebinthaceen und Meliaceen gehörender Gattungen auch die Surianaceen von den Simarubaceen entfernt, indem ich sie zu den Zygophyllaceen in Beziehung brachte. Gleich den letzteren scheinen auch sie zu den Verwandten der Geraniaceen zu gehören. Unter anderem nähern sie sich ihnen durch das Vorkommen von Nebenblättern, die langen, spitzen Blütenknospen, die schmalen, spitzen Kelchblätter, die großen, rundlichen, kurz genagelten, gelben oder weißen Blumenblätter, das didynamisch dicyclische Androeceum, die kurzen, beiderends ausgerandeten Antheren mit parallelen, einander berührenden, allerdings einem kleinen, plättchenförmigen Connectiv aufsitzenden Theken, die freien Oxalis- und Linum-Griffel mit kleiner, terminaler Narbe, die epitropen, paarigen Samenknospen, den gekrümmten Embryo mit langem Hypocotyl, die einfachen, einzelligen Deckhaare, den einzellreihigen Stiel der Drüsenhaare, das Fehlen besonderer Spaltöffnungsnebenzellen, oberflächliche Korkentwickelung, isolierte oder auch durch Sclerenchym zu einem Rohr verbundene primäre Hartbastgruppen, einfache Gefäßdurchbrechungen, auch gegen Parenchym behöft getüpfelte Gefäße, einfach getüpfeltes Holzprosenchym, die, wie bei Hugonia und Linum, verschleimte Blattoberhaut von Suriana und das Vorkommen von Krystallen in der Blattoberhaut von Rigiostachys und Guajacum (Engl. Pr. III, 4, Fig. 119; Solereder, Syst. Anat. S. 191, 207-211). Durch die in fünf Coccen zerfallende Frucht und den langen, gekrümmten Embryo nähern sich die Surianaceen der Geraniaceen-Gattung Biebersteinia (Engl. Pr. III, 4, Fig. 1N). Die abstehende Behaarung des allmählich verdickten unteren Teiles der Staubfäden von Suriana (Engl. Pr. III, 4, Fig. 119D und F) findet sich in geringerer

Dichte wieder bei der Zygophyllacee Sisyndite spartea (Harvey, Thes. cap. II, 1863, Taf. 120 Fig. 4). Auch durch ihre xerophilhalophile Lebensweise nähert sich Suriana den Zygophyllaceen, Nitrariaceen, Peganum und vielen Geraniaceen (Sarcocaulon, Balbisia incl. Dematophyllum, Dirachma usw.).

Da sich während einer längeren Unterbrechung des Druckes

eine Anzahl von Berichtigungen und Ergänzungen ergaben, die behufs Erreichung möglichster Vollständigkeit und Vollkommenheit auf den vorausgehenden Seiten mitgeteilt worden sind, so mag hier zum gleichen Zwecke auch noch kurz der Proteaceen gedacht werden, obgleich dieselben zu den zuletzt besprochenen Familien in keinerlei Beziehung stehen. Auf S. 97 und 142 stellte ich sie neben die Vochysiaceen zu den Trigonialen. Indessen unterscheiden sie sich von den Vochysiaceen unter anderem durch ihre nebenblattlosen, meist wechselständigen, netzaderigen Blätter, die tetrameren Blüten und den großen Embryo mit dicken, planconvexen Keimblättern und kurzem Hypocotyl. Durch diese und eine ganze Reihe anderer Eigenschaften nähern sie sich den Thymelaeaceen. Gleich jenen umfaßt die Familie der Proteaceen nur Sträucher und mäßig große Bäume, auch wenige Kräuter. Gleich jenen sind sie ausgezeichnet durch einen oft lebhaft gefärbten, hinfälligen Kelch, dem Kelch hoch oben inserierte und häufig von der Anheftungsstelle bis zum Grunde der Kelchblätter deutlich herablaufende Filamente, zuweilen lange Antheren mit parallelen Theken, einen häufig in einzelne Knöpfchen oder zungenförmige Schüppchen aufgelösten Discus, einen häufig ziemlich lang gestielten Fruchtknoten, einen säulen- oder fadenförmigen Griffel mit großer, häufig kopfiger Narbe, häufig dichte, graue Behaarung, xerophile Tracht und Lebensweise und eine besonders artenreiche Entfaltung in Südafrika und Australien. Die dicke, holzige Kapsel von Hakea läßt sich vergleichen mit der von Aquilaria. Epitrop, wie bei den Thymelaeaceen, den meisten Penaeaceen und den vier Gonystylaceen-Gattungen (siehe oben S. 97, 104 und 142), sind die Samenknospen auch bei manchen Proteaceen (Stenocarpus Grunowii A. Zahlbr. in Ann. k. k. naturh. Hofmus. III, 1888, Taf. 13 Fig. 1). Im Gegensatz zu denen der Trigoniaceen, Dichapetalaceen und Tremandraceen sind sie noch crassinucellat bitegmisch, wie bei den Myrtifloren (incl. Thymelaeineen). Auch im anatomischen Bau herrscht zwischen den Proteaceen und Thymelaeaceen eine hochgradige Übereinstimmung. Es mag genügen, darauf hinzuweisen, daß das Holzprosenchym in beiden Familien noch behöft getüpfelt ist, im Gegensatz zu den Vochysiaceen und Sapin-dalen (Connaraceen, Leguminosen, Malpighiaceen, Sapindaceen und Melianthaceen) mit ihrem stets schon einfach getüpfelten Holz-

Doch kehren wir nach dieser längeren Abschweifung in etwas abseits liegende Gebiete wieder zum Hauptgegenstande unserer Abhandlung zurück, nämlich zu den Kätzchenträgern! Nachdem es gelungen ist, die Salicaceen (auf S. 111—114) von den übrigen Amentifloren zu trennen und von Flacourtiaceen abzuleiten und nachdem auch die systematische Stellung der Terebinthaceen mit Einschluß der Juglandeen möglichst nach jeder Richtung hin festgelegt worden ist, kann nunmehr der oben auf S. 111 aufgeworfenen Frage wieder näher getreten werden, ob den Juglandeen auch die übrigen Amentifloren in den Verwandtenkreis der Terebinthaceen zu folgen haben. Auch jetzt kann jedoch diese Frage noch nicht direct und für sich allein gelöst werden, sondern erst nach der Aufklärung einiger mit ihr eng zusammenhängender Fragen. Seit 1901 war ich nämlich in einer Reihe von Arbeiten bemüht, den Nachweis zu erbringen, daß die Hamamelidaceen, zu denen ich nach und nach die Gattungen Cercidiphyllum und Eucommia (nach dem Vorgang Solereder's), Euptelea, Myrothamnus und Casuarina, Platanus, Leitnera, Daphniphyllum, Trochodendrum, Tetra-centrum und Balanops, sowie die Buxeen und Stylocereen versetzt habe, einerseits die Stammeltern der Amentifloren seien, sich aber ihrerseits wieder von der ausgestorbenen, hypothetischen Magnoliaceen-Sippe der Drimytomagnolieen ableiten. 1) Darnach war ich jedoch vorübergehend der Ansicht, daß die Hamamelidaceen und mit ihnen die ganzen Amentifloren von Columniferen abzuleiten seien.2) Es wird sich also im Folgenden darum handeln, zunächst nochmals zu prüfen, ob alle von mir zu den Hamamelidaceen gestellten Gattungen auch nach den zahlreichen seitdem gewonnenen Ergebnissen und Aufschlüssen noch in dieser Familie belassen werden können, und welches die Stammeltern der Hamamelidaceen gewesen sind.

In dieser Hinsicht ist zunächst daran zu erinnern, daß ich die Casuarineen im Juli 1905 auf S. 15 der "Neuen Schlaglichter" und S. 160 im "Provisional scheme" wegen ihrer, wie bei Alnus, stark verholzenden Fruchtzapfen, Bracteen und Bracteolen, ihrer an Alnus und Betula erinnernden Flügelfrucht, ihrer Chalazogamie, ihres birkenartigen Wuchses und des Fehlens der weiblichen Blütenhülle als dritte Sippe der Betulaceen neben die Betuleen Zu derselben Ansicht gelangten bald darnach, doch unabhängig von mir, auch Margaret Benson und zwei ihrer Colleginnen, 3) indem sie dieselbe unter anderem damit begründeten, daß gleich Casuarina auch Carpinus noch bitegmische Samenknospen hat. Das letztere ist noch insofern von großer Wichtigkeit, als dadurch ein sehr wesentliches der bisherigen Unterscheidungsmerkmale zwischen Fagaceen und Betulaceen hinfällig wird und die alte Familie der Cupuliferen, durch Casuarina vermehrt, wieder aufs neue ersteht. Dieselbe umfaßt demnach jetzt die vier Sippen der Quercineen, Coryleen, Casuarineen und Betuleen. Trotz alledem hat Engler auch noch auf S. 109 der 5. Auflage seines Syllabus

<sup>1)</sup> H. Hallier, Tubifloren und Ebenalen (Juni 1901) S. 86—95 und 100; Morphogenie und Phylogenie (1903) S. 21—25, 100—102 und 107; derselbe, Engler's Rosalen usw. (1903) S. 41—43 und 98; Hamamelidaceen (1903) S. 247—252, 255—259; Vorläufiger Entwurf (April 1903) S. 310—311; Über Daphniphyllum (Tokyo 1904); Zweiter Entwurf (März 1905) S. 89. — E. Strasburger, Die Samenanlagen von Drimys Winteri usw. (Flora XCV, 1905, S. 217).

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> H. Hallier, Neue Schlaglichter (1905) S. 10 und 15; Provisional scheme (1905) S. 160.

<sup>3)</sup> M. Benson, E. Sanday and E. Berridge, Contributions to the Embryology of the *Amentiferae*. II. *Carpinus Betulus* (Trans. Linn. Soc. Lond. 2, VII, 3, April 1906, S. 42—43).

(1907) seine überflüssige Ordnung der Verticillatae beibehalten, gleichwie er hier auf S. 79—109 die Monocotylen noch immer vor die Dicotylen stellt, obgleich ihre Ableitung von Ranalen schon längst fast allgemein anerkannt worden ist. 1)

Hauptsächlich nur wegen seiner an Casuarina erinnernden Blattscheiden, seiner ähnlich, wie bei vielen Cupuliferen und Hamamelidaceen gefalteten Blätter und seiner, wie bei Buxus, decussierten Blattstellung zählte ich auch Myrothamnus lange Zeit zu den Hamamelidaceen, nach Entfernung von Casuarina jedoch seit 1905 zu den Piperalen.²) Schon Solere der spricht auf S. 376 seiner System. Anat. d. Dicot. (1899) die Ansicht aus, daß Myrothamnus nach dem anatomischen Befunde, wie nach den exomorphen Verhältnissen sicher aus der Familie der Hamamelidaceen auszuscheiden sei. Im Gegensatz zu letzteren, aber in Übereinstimmung mit den Polycarpicae, Aristolochiaceen und Piperaceen besitzt nämlich Myrothamnus Harzzellen in der Oberhaut beider Blattseiten. Auch unterscheidet er sich von den Hamamelidaceen durch Spaltöffnungen ohne besondere Nebenzellen, gegen Markstrahlparenchym ausschließlich behöft getüpfelte Gefäße und endlich auch durch zu Tetraden vereinigte Pollenkörner, durch die er sich gleichfalls an die Polycarpicae (Anonaceen und nach Sieb. et Zucc., Fl. jap. I, 1835, Taf. 1 auch Illicium) und deren nächste Descendenten, nämlich die Piperalen (Lactoris), Ranalen (Euryaleen) und Sarracenialen (Droseraceen und Podostemaceen) anschließt.

Außer den Harzzellen der Blattoberhaut und den Pollentetraden deuten aber auch noch eine ganze Reihe anderer Merkmale mit Entschiedenheit auf Beziehungen zu den Piperalen. Durch die gegenständigen Blätter, die ganz ähnlich, wie bei Chloranthus gestalteten Blattscheiden und Nebenblätter, die endständigen Ähren, die vollständige Verkümmerung der Blütenhülle, die diöcischen, meist trimeren Blüten, das, wie bei Chloranthus (Engl. Pr. III, 1, Fig. 11 A), in ein Spitzchen verlängerte Connectiv, die, wie bei Hedyosmum (Fig. 11 D), flügeltürartig aufspringenden Synangien, die, wie bei Lactoris, den Saurureen, Piper und Chloranthus (Baill., Hist. pl. III, Fig. 498, 501—503, 517—518), lang gestreckten Ventralnarben, die, wie bei Chloranthus (Payer, Organ. Taf. 90 Fig. 10 und 13; Engl. Pr. III, 1 Fig. 11 B), aber nicht Lactoris, apotropen, nach van Tieghem in Ann. sc. nat., bot. 8, XIV (1901) S. 376 und 385 wahrscheinlich crassinucellat bitegmischen Samenknospen und den kleinen Keimling mit sehr kurzen Keimblättern und kurzem, dickem Stämmchen bin ich zu der Überzeugung gelangt, daß die Myrothamneen nichts weiter sind, als eine ursprünglichere Sippe der Chloranthaceen, durch die sich

<sup>1)</sup> Vergl. z. B. Fr. Buchenau in Engler, Pflanzenreich Heft 16 (1903) S. 66; Karsten in Strasburger, Noll, Schenck, Karsten, Lehrbuch, 8. Auflage (1906) S. 438 und 464; 9. Auflage (1908) S. 439 und 465; M. Möbius, Der Stammbaum des Pflanzenreichs, in Naturw. Wochenschr. XXII, 27 (7. Juli 1907) S. 419—420.

<sup>2)</sup> H. Hallier, Zweiter Entwurf S. 89; Provisional scheme S. 157.

die letzteren nahe den Saurureen, Lactoris, den Aristolochiaceen, Lardizabaleen, Hamamelidaceen usw. von Illicieen oder Drimytomagnolieen ableiten. Daß es nicht Illicieen waren, sondern eine noch minder reducierte Gruppe von Magnoliaceen, die den Piperalen den Ursprung gegeben hat, darauf scheinen mir die Nebenblätter der letzteren zu deuten, die z. B. bei Houttuynia (Engl. Pr. III, 1 Fig. 3E) in Größe und Form ziemlich stark an diejenigen von Magnolia erinnern. Die Blätter von Myrothamnus sind parallelnervig, wie bei den meisten Piperaceen; ja durch ihre starke Faltung und das zickzackförmig gebrochene Querschnittsbild (Engl. Pr. III, 2a, Fig. 59G) erinnern sie sogar in augenfälliger Weise an die Blätter vieler Palmen, Gräser (Panicum plicatum und palmifolium), Liliifloren (Veratrum) und Orchideen (Cypripedium, Phajus, Spathoglottis, Calanthe usw.) und zeigen, daß die Gattung auch dem Ausgangspunkt der Monocotylen, die ich durch die Butomaceen und Alismaceen von lardizabaleenund podophylleen-artigen Berberidaceen, also nicht allzuweit von

den Piperalen ableite, nicht allzu fern steht.

Auch das nach Niedenzu in Engl. Pr. III, 2a, S. 105 in den verschiedenen Organen der Pflanze sehr weit verbreitete, z. B. auch in der Oberhaut der Staubblätter, im Fruchtknoten und im Mark und den Markstrahlen des Stammes vorkommende Balsamharz deutet auf Verwandtschaft mit den ursprünglichsten Ordnungen der Dicotylen, den Polycarpicae, Piperalen und Aristolochialen. Bei den Chloranthaceen kommen die Secretzellen nach Solereder freilich nur im Blattfleisch, nicht auch in der Oberhaut des Blattes vor, in der Achse jedoch nicht nur, wie bei Myrothamnus, im Marke, sondern auch in der Rinde. Nach H. Fischer weichen Chloranthus, Piper und Peperomia freilich auch durch nicht zu Tetraden vereinte Pollenkörner ab. Im übrigen stimmt aber auch der microscopische Bau der Myrothamneen sehr mit dem der Chlorantheen überein. So entbehren auch bei den letzteren und den Piperaceen die Spaltöffnungen besonderer Nebenzellen. Auch bei den Chlorantheen sind die Gefäße gegen Markstrahlparenchym behöft getüpfelt und ihre Durchbrechungen leiterförmig, ja zuweilen sind die Gefäßquerwände von Myrothamnus sogar noch nach Art von Treppenhoftüpfeln durchbrochen, was der Gattung gleichfalls einen Platz in den untersten Regionen des Stammbaumes der Dicotylen zuweist und z. B. an die Magnolieen, die Hamamelidaceen-Gattung Daphniphyllum und an Saururus erinnert (vergl. Solereder, Syst. Anat. S. 958). Das Holzprosenchym ist bei Myrothamnus und Chloranthus, aber nicht Hedyosmum, hofgetüpfelt. Die Gefäße von Myrothamnus sind noch sehr prosenchymartig, kleinlumig und vierseitig, wie bei den Hamamelidaceen, Bruniaceen, Philadelpheen, Hydrangeen und den meisten Cornaceen, auch den hofgetüpfelten, im Querschnitt quadratischen Prosenchymzellen von Drimys (Solereder, Syst. Anat. S. 35) noch sehr ähnlich. Die Blattnerven von Myrothamnus enthalten Sclerenchym, gleich den Chlorantheen und der Piperacee Symbryum.

Wegen einer gewissen in der Form des Blattes, der kugeligen Blütenstände und der Blüten hervortretenden Ähnlichkeit von Platanus und Liquidambar habe ich seit 1901 1) auch die erstere Gattung zu den Hamamelidaceen gestellt. Von den Altingieen unterscheidet sie sich jedoch ganz erheblich durch ihre am Blütenstiel stets zu mehreren stehenden, nicht von vier Hochblättern gestützten Blütenköpfchen, ihr mehr als zweiblättriges, apocarpes Gynoeceum, wie es unter den *Hamamelidaceen*, abgesehen von der monocarpellaten Gattung *Cercidiphyllum*, einzig und allein bei *Euptelea* vorkommt, und ihre in jedem Carpell nur noch einzeln stehenden Samenknospen, von sämtlichen Gattungen dieser Familie außerdem durch ihre tutenförmigen Nebenblätter, ihre keilförmigen, an Cycas und die Anonaceen erinnernden Staubblätter, ihre zwar, wie bei Cercidiphyllum,2) bitegmischen und fast atropen, aber abwärts gerichteten Samenknospen und die Form ihrer aus mehreren Nüßchen zusammengesetzten Sammelfrucht, die auch

mit der von Euptelea nicht die geringste Ähnlichkeit hat.

Zumal aber durch eine genaue Vergleichung der anatomischen Verhältnisse bin ich neuerdings zu der Überzeugung gelangt, daß Platanus nicht in die engere Verwandtschaft der Altingieen gehört, sondern eine eigene, nahe den Hamamelidaceen von Magnoliaceen abstammende Familie bildet. Von ersterer Familie mit Einschluß der Trochodendraceen, Buxeen und Stylocereen unterscheidet sich nämlich Platanus durch das Vorkommen von Drüsenhaaren, breite Markstrahlen (auch bei Trochodendrum, Tetracentrum und Euptelea sind sie allerdings bis vierreihig), die characteristische Schuppenborke, die Schichtung des Weichbastes durch breite Lagen sclerotischen Parenchyms, centrischen Blattbau, von allen Gattungen mit Ausnahme von Eucommia auch durch das Vorkommen einfacher Gefäßdurchbrechungen, von allen mit Ausnahme der früheren fünf Trochodendraceen-Gattungen und der Buxeen und Stylocereenauch durch das Fehlen besonderer Spaltöffnungsnachbarzellen. Vor allem aber weicht Platanus von allen Hamamelidaceen ab durch seinen characteristischen, aus Tannenbaumhaaren gebildeten Haarfilz, der viel eher an die Behaarung von Myristicaceen (z. B. Myristica Hookeriana im Hort. bot. Singapur), Anonaceen. Magnoliaceen und Cycadaceen erinnert. Zumal die zuweilen vor-kommenden Haare mit verkümmerten Ästen gleichen durch ihre kürzeren Basalzellen sehr den einzellreihigen Haaren der Magnoliaceen. Auch sonst zeigt Platanus im microscopischen Bau mancherlei Anklänge an die Magnoliaceen, andererseits jedoch auch an die Hamamelidaceen, wodurch seine Mittelstellung zwischen diesen beiden Familien aufs deutlichste hervortritt. Das Vorkommen einfacher neben leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen teilt Platanus nicht nur mit Eucommia, sondern auch mit manchen Magnolieen und Schizandreen. Als mittleren Gefäßdurchmesser giebt Solereder in der Syst. Anat. S. 878 für Platanus an 0,03-0,04 mm, als Maximaldurchmesser für die Magnolieen auf S. 35 0,045 mm. sodaß sich erstere Gattung also auch durch ihre engen, dem

<sup>1)</sup> H. Hallier, Tubistoren und Ebenalen (1901) S. 73 und 93; derselbe, Engler's Rosalen (1903) S. 41; Hamamelidaceen (1903) S. 259; Vorl. Entwurf (1903) S. 310; Zweiter Entwurf (1905) S. 89; Provisional scheme (1905) S. 160. 2) Nach H. Solereder in Ber. deutsch. bot. Ges. XVII (1899) S. 391.

Prosenchym von Drimys noch ähnlichen Gefäße als ein älterer Typus der Dicotylen zu erkennen giebt und darin mit den Hamamelidaceen, Bruniaceen, vielen Saxifragaceen, Cornaceen usw. übereinstimmt. Auch die, wie bei Drimys und einigen Magnolieen, noch breiten Markstrahlen, das, wie bei den Magnoliaceen und Hamamelidaceen, noch hofgetüpfelte Holzprosenchym und die, wie bei den Magnolieen und fast allen Hamamelidaceen (auch Cercidiphyllum und Buxus; bei Eucommia sogar noch epidermal), noch subepidermale Korkentwickelung sind Merkmale, die auf ein verhältnismäßig hohes Alter der Gattung schließen lassen, und in der Tat tritt ja Platanus zusammen mit Liriodendrum schon sehr früh in der Erdgeschichte auf. Holzparenchym ist, wie bei Drimys, aber im Gegensatz zu den meisten übrigen Magnoliaceen, nur spärlich entwickelt. Die primäre Rinde enthält, wie bei Magnolia und manchen Hamamelidaceen, Sclerenchym, dagegen wird von einer collenchymatischen Ausbildung derselben, wie das für viele Hamamelidaceen und Saxifragenen characteristisch ist, in Solereder's Syst. Anat. S. 877-879 nichts erwähnt. Die Blütenstaubkörner haben nach H. Fischer, Pollenkörner (Breslau 1890) S. 38 drei Längsfalten, wie nach S. 36 auch die von Illicium floridanum und Kadsura japonica und nach Solereder in Ber. deutsch. bot. Ges. XVII (1899) S. 403 Anm. 1 die der meisten Hamamelidageen; an Stelle der Falten hat Euptelea nach Prantl in Engl. Pr. III, 2, S. 21 drei elliptische Austrittsstellen. Die wesentlicheren Abweichungen des microscopischen Baues von Platanus gegenüber den Magnoliaceen beschränken sich demnach auf das Vorkommen von Drüsenhaaren, Tannenbaumhaaren, centrischen Blattbau, das, wie bei den meisten Hamamelidaceen, homogene Mark, das, wie bei den Hamamelidaceen, gemischte und continuierliche Sclerenchymrohr, das Fehlen von besonderen Spaltöffnungsnebenzellen und von Secretzellen.

Im äußeren Bau nähert sich Platanus in verschiedener Hinsicht den Magnolieen. Schon die kräftigen, glatten, von kleinen, bleichen Lenticellen punktierten, aus langen, stielrunden Gliedern zusammengesetzten, mit ringförmigen Stipularnarben versehenen und unter den diesjährigen Zweigen zu Blattpolstern verdickten vorjährigen Zweige, die langen, am Grunde mit kräftigem Gelenkkissen versehenen Blattstiele und das dichte, unterseits stark hervortretende, noch keine besonders regelmäßigen leitersprossenartigen Ouernerven bildende Adernetz des Blattes erinnern ziemlich stark an Magnolia und Liriodendrum, an letzteren auch die einfacher gebauten Blätter mancher Arten. In auffälliger Weise stimmen die großen, dreilappigen Blätter von Platanus Lindeniana M. et G. (Mexico: Pringle no. 8107) mit ihrem erst ziemlich weit oberhalb des Blattgrundes dreispaltigen Hauptnerven auch mit denen der Lauracee Sassafras officinale überein, doch kann hier wohl kaum an eine besonders nahe Verwandtschaft gedacht werden, obgleich ja auch die Lauraceen zu den nächsten Descendenten der Magnoliaceen gehören. Vor allem aber gleichen die großen, um das nächstjüngere Stengelglied und das zugehörige Blatt eine ringsum geschlossene Tute bildenden Nebenblätter in hohem Grade den Knospenhüllen von Magnolia, nur spalten sich die letzteren fast

bis zum Grunde in die beiden langen, schmalen, häutigen Nebenblätter. Auch die drei-, seltener vierzähligen Blüten, die freien, stark behaarten Fruchtblätter, die, wie bei vielen Magnolieen, stark behaarte Sammelfrucht und die schon erwähnten, wie bei Cycas, den meisten Magnoliaceen und Nymphaeaceen, sowie den Anonaceen, noch nicht in Filament und Connectiv gegliederten Staubblätter deuten auf nahe Beziehungen zu den Polycarpicae. Der große, fast die Länge des Samens erreichende Keimling gleicht freilich schon viel mehr dem der meisten Hamamelidaceen, als dem winzigen, nahe der Micropyle liegenden der Magnoliaceen, Myristicaceen und Anonaceen. Nach den gefundenen Versteinerungen scheinen aber die Platanaceen sich zur selben Zeit und in derselben Weise von Nordamerika aus über die nördliche Halbkugel verbreitet zu haben, wie die Magnolieen (vergl. Engl. Pr. III, 2, S. 16—17; III, 2a, S. 140).

Nur nebenbei sei hier erwähnt, daß ich die **Myristicaceen** jetzt nicht mehr für Abkömmlinge, sondern für unmittelbar aus *Magnoliaceen* entstandene Geschwister der *Anonaceen* halte, da sie im Gegensatz zu letzteren neben einfachen auch noch leiterförmige Gefäßdurchbrechungen besitzen und auch im Bau ihrer Filzhaare mehr mit den *Magnoliaceen* und *Platanaceen*, als mit den *Anonaceen* übereinstimmen.

In der bisher wohl ziemlich allgemein gebilligten Annahme, daß die Platanaceen mit den Hamamelidaceen verwandt seien, könnte man sich nun vielleicht damit begnügen, aus der Ableitung der Platanaceen von Magnoliaceen den indirecten Schluß zu ziehen, daß auch die Hamamelidaceen von Magnoliaceen abstammen. Da aber die Platanaceen in mancher Hinsicht mehr mit den Magnolieen, die Hamamelidaceen-Gattungen Trochodendrum, Tetracentrum, Daphniphyllum und Rhodoleia hingegen mehr mit den Illicieen übereinstimmen, so scheint es mir durchaus noch nicht ausgemacht, daß die Platanaceen und Hamamelidaceen unmittelbar mit einander verschwistert und direct neben einander aus einer und derselben Sippe der Magnoliaceen entstanden sind. Um hier also vollständig sicher zu gehen, wird man auch die unmittelbaren Beziehungen der Hamamelidaceen zu den Magnoliaceen einer nochmaligen eingehenden Prüfung unterziehen müssen.

Fassen wir zu diesem Zwecke zunächst die Gattung Cercidiphyllum etwas näher ins Auge! Für diese hat zwar Solereder bereits nachgewiesen, daß sie zu den Hamamelidaceen gehört.¹) Da Harms sich jedoch auch durch Solereder's sorgfältige und überzeugende Beweisführung nicht von der Richtigkeit seiner Schlußfolgerungen überzeugen ließ,²) so ist es wohl nicht überflüssig, hier nochmals auf die Sache zurückzukommen. Als wichtigstes Ergebnis seiner Arbeit hebt Solereder selbst hervor, daß die Nähte der zwei oder mehr freien Carpelle von Cercidi-

<sup>1)</sup> H. Solereder, Zur Morphologie und System. d. Gatt. Cercidiphyllum usw., in Ber. deutsch. bot. Ges. XVII (1899) S. 387—406, Taf. 28.

<sup>2)</sup> H. Harms in Engl. Pr., Nat. Pfl., Ergänzungsh. II, 2 (1906) S. 110-111.

phyllum nicht gegen einander, sondern nach außen gerichtet sind 1) und daß diese Carpelle also keine einzelne Blüte bilden, sondern einen Blütenstand. Auch bei dieser Erklärung ist indessen die Stellung der Carpelle anomal, und als weiteres Beispiel für einen einblättrigen, mit dem Rücken der Abstammungsachse der Blüte zugekehrten Fruchtknoten weiß Solereder a. a. O. S. 391 Anm. nur die Gattung Typha anzuführen. Er hätte nach Trelease in Miss. Bot. Gard. Report VI (1895) S. 69 und 90 auch noch Leitnera hinzufügen können. Da also die Stellung der Carpelle bei Cercidiphyllum auf alle Fälle anomal ist, gleichviel ob man den Blütensproß als einzelne Blüte oder als Blütenstand auffaßt, so bestreitet Harms die Notwendigkeit der letzteren Auffassung. Dabei übersieht er aber vollständig, daß die beiden in Frage stehenden Anomalien doch durchaus nicht gleichwertig sind, denn eine Blüte mit extrorsen Carpellen wäre eine durchaus einzig dastehende Erscheinung, ja nach meiner Uberzeugung sogar eine morphologische Unmöglichkeit, während ein bis auf ein einziges, und zwar das dorsale Fruchtblatt verkümmerter Fruchtknoten durchaus nicht außerhalb des Bereiches der Möglichkeit liegt und daher bei Typha und Leitnera auch tatsächlich vorkommt.

Die von Solereder gegebene Deutung des Blütensprosses von Cercidiphyllum ist übrigens durchaus nicht das einzige seiner Argumente für die Überführung der Gattung zu den Hamamelidaceen, und wer seine zahlreichen Beweisgründe sorgfältig nachprüft, der wird sich ihrer Überzeugungskraft nicht auf die Dauer entziehen können. Ich kann mich daher hier damit begnügen, unter Hinweis auf Solereder's Arbeit und meine Aufsätze über die Hamamelidaceen (1903, S. 247-248, 251) und über Daphniphyllum (1904, S. 59--64, im Sonderabdruck S. 5-10) den daselbst aufgezählten. Übereinstimmungen mit den Hamamelidaceen nur noch einige wenige hinzuzufügen. Auf die außerordentliche Ähnlichkeit der Blätter von Cercidiphyllum und Disanthus hat vor Solereder auch schon Baillon hingewiesen; doch auch die ganze Tracht dieser beiden japanischen Holzgewächse stimmt dermaßen überein, daß wohl Niemand, der beide neben einander lebend gesehen hat, es über sich gewinnen wird, sie zu verschiedenen Familien zu rechnen. In Niedenzu's System der Familie?) bildet Disanthus mit Bucklandia und Rhodoleia die Sippe der Bucklandieen, und an diese sowie die Altingieen schließt sich auch Cercidiphyllum, zumal durch seine köpfchenartigen Blütenstände, am engsten an. Durch die intrapetiolar unter einander und mit dem Blattstiel verwachsenen, in eine freie, lineale Doppelspitze endenden Nebenblätter, die vier Hochblätter der männlichen und weiblichen Blütenstände und die dicht gedrängten, nackten, nicht von einander unterscheidbaren männlichen Blüten nähert sich Cercidiphyllum den Altingieen, durch das allmählich in einen pfriemlichen, bleibenden Griffel mit linealer Ventralnarbe verlängerte Fruchtblatt und

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Vergl. auch Taf. 41 Fig. 7 und 9 in Schirasawa's vortrefflichem Abbildungswerk japanischer Holzgewächse. Ungenau und leicht zu Mißdeutungen Anlaß gebend ist Fig. 5.
<sup>2</sup>) F. Niedenzu in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 2a, S. 121.

die zahlreichen zweireihigen, schräg absteigenden, epitropen, bitegmischen Samenknospen der Gattung Rhodoleia, die sich aber unter anderem durch eine größere Zahl von Hüllblättern der Blütenköpfchen unterscheidet, durch seine an sympodialen Seitenzweigen endständigen Blütenstände den Gattungen Tetracentrum 1) und Trochodendrum.2) Epitrop sind übrigens die Samenknospen auch bei Euptelea und Trochodendrum, aber nicht Eucommia, den Buxeen, Stylocereen und den meisten übrigen Hamamelidaceen. Die Balgkapseln von Cercidiphyllum sind nach Solereder a. a. O. S. 390 und eigener Beobachtung (Hb. Hamburg) bläulich bereift, gleich der Steinfrucht von Daphniphyllum macropodum (Schirasawa Taf. 54 und Hb. Hamb.) und der Kapsel von Disanthus (Hb. Hamb.). Die Samenschale ist nach Solereder S. 391 häutig, wie bei Tetracentrum und Trochodendrum, von brauner Farbe, wie bei Trochodendrum; auch ist der abwärts gerichtete Samenflügel vielleicht dem kleinen Fortsatz des Samens von Trochodendrum vergleichbar.

Schon Maximowicz wies 1871 darauf hin, daß sich Cercidiphyllum durch den Besitz von Nebenblättern den Magnoliaceen nähere, indessen sind diese doch von den großen Stipeln der Magnolieen sehr verschieden. Dagegen sind die Stengelglieder der vorjährigen Langtriebe unterhalb der achselständigen Kurztriebe in ähnlicher Weise zu dicken Blattkissen angeschwollen, wie bei Platanus und mehr oder weniger deutlich auch bei manchen Magnolieen. Die Spreitenhälften der jungen Blätter sind einwärts gerollt, wie bei Caltha, Nuphar und vielen Monocotylen, z. B. Araceen, während die jungen Blätter bei den Magnoliaceen und Lauraceen zu einer eigarrenförmigen Spindel zusammengerollt sind, bei der Anonacee Cananga odorata (Hort. bot. Peradeniya), den Droseraceen und weniger deutlich auch bei Hepatica jedoch noch die für die Cycadaceen und Farne characteristische schneckenförmige Knospenlage haben. Die Blütenstaubkörner sind nach Solereder S. 392 im Gegensatz zu denen der Hamamelidaceen (S. 403 Anm. 1) annähernd kugelig und mit einer fein körnigen, allseitig geschlossenen Exine versehen, also denen von Peperomia resediflora, Aristolochiaceen, Anona reticulata, Lauraceen, Fodophyllum Emodi und den nur mit einer einzigen Längsfalte versehenen der Magnoliaceen (nach H. Fischer, Pollenkörner, Breslau 1890, S. 21 und 32) nicht sehr unähnlich. Die Balgfrucht springt nach Schirasawa Taf. 41 Fig. 10 von der Spitze her durch eine Rücken- und eine Bauchnaht zweiklappig auf, gleich den holzigen Carpellen der Magnolieen und Hamamelidaceen, auch erinnert sie etwas an die Teilfrüchte der Anonaceen-Gattungen Anaxagorea und Xylopia. Der Pericykel enthält nach Solereder S. 404 im Gegensatz zu den Hamamelidaceen der früheren Auffassung isolierte Hartbastgruppen, wie nach Solereder, Syst. Anat. S. 35 auch bei Magnolia und Liriodendrum. Im übrigen mag die Vergleichung der anatomischen Verhältnisse aufgespart bleiben für die Besprechung der ganzen Familie der Hamamelidaceen.

<sup>1)</sup> H. Harms in Ber. deutsch. bot. Ges. XV (1897) S. 355-357.
2) R. Wagner in Engl. Pr., Nat. Pfl., Ergänzungsh. II, 2 (1906) S. 111.

Viel eher, als für *Cercidiphyllum*, ist Harms a. a. O. (1906) S. 111 in Bezug auf **Eucommia** geneigt, ihre gleichfalls durch Solereder vorgenommene Versetzung von den Trochodendraceen zu den Hamamelidaceen anzuerkennen. Auch für diese Gattung kann ich mich mit einigen wenigen Ergänzungen zu Solereder's Angaben begnügen. In der Tracht, der Form, Bezahnung und Nervatur des Blattes, den eingeschlechtigen Blüten, den langen, bespitzten, durch zwei seitliche Längsspalten aufspringenden Antheren und den apotropen, an kurzem, dickem Funiculus hängenden Samenknospen hat Eucommia nach Hooker's Icones, Taf. 1950 und 2361 eine gewisse Ahnlichkeit mit der Distyliee Sycopsis sinensis Oliv. in Hook., Ic., Taf. 1931. Der Keimling gleicht nicht nur durch seine Größe, wie schon Solereder hervorhebt, sondern überhaupt durch seine ganze Form, das lange, stielrunde Stämmchen und die länglichen, planconvexen Keimblätter (Hook., Ic., Taf. 1950, Fig. 3-5) vollkommen demjenigen vieler Hamamelidaceen (Engl. Pr. III, 2a, Fig. 69F, H, J und 74C; Hook., Ic., Taf. 1931, Fig. 8 und 2817, Fig. 10-11). Die Haare sind einfach und einzellig, wie bei Liquidambar (Solereder,

Syst. Anat. S. 37 und 371).

In einigen anderen, in Solereder's Arbeit über Cercidiphyllum nicht hervorgehobenen, wohl aber auf S. 37-39 der Syst. Anatomie aufgeführten anatomischen Merkmalen nähert sich Eucommia wieder mehr den Magnoliaceen, als den Hamamelidaceen. Der Kork entsteht nämlich bei Cercidiphyllum, Buxus und den Hamamelidaceen im herkömmlichen Sinne subepidermal, bei Eucommia hingegen, wie bei Drimys glauca, epidermal. Die Gefäße tragen bei Euptelea, Cercidiphyllum und den Hamamelidaceen bisheriger Auffassung in Berührung mit Markstrahlparenchym einfache Tüpfel, bei Eucommia, Daphniphyllum und den Buxeen hingegen Hoftüpfel, und auch bei den Magnoliaceen gehen hier zuweilen die einfachen Tüpfel in Hoftüpfel über. Vor allem aber unterscheidet Eucommia von den Hamamelidaceen (incl. Trochodendraceen), abgesehen von den bereits in Solereder's Cercidiphyllum-Arbeit hervorgehobenen Kautschukschläuchen, durch das Vorkommen von verkieselten Zellwänden und Kieselkörpern im Innern der Zellen, wie sie auch bei Magnoliaceen und manchen ihrer unmittelbaren Abkömmlinge, nämlich nach Solereder, Syst. Anat. S. 934 bei Dilleniaceen und den mit den Lardizabaleen verwandten Aristolochiaceen vorkommen, die verkieselten Zellwände auch bei Bruniaceen (nach Niedenzu), Calycanthaceen, Piperaceen und Chloranthaceen. Im äußeren Bau zeigt Eucommia allerdings nicht im geringsten mehr irgendwelche Ähnlichkeit mit den Magnoliaceen, wenn man nicht etwa die Flügelnuß mit den ganz anders gestalteten geflügelten Teilfrüchten von Liriodendrum vergleichen will, das als Magnoliee überhaupt nicht für eine Verwandtschaft mit den von Illicieen oder Drimytomagnolieen abstammenden Hamamelidaceen in Frage kommen kann.

Etwas deutlicher treten die Beziehungen der Hamamelidaceen zu den Magnoliaceen bei der noch polycarpischen Gattung Euptelea hervor, die ich 1903 in meiner Hamamelidaceen-Arbeit den Gattungen Eucommia und Cercidiphyllum zu den Hamamelidaceen folgen ließ

und die diesen beiden ohne Zweifel auch sehr nahe steht, wie sich aus einem Vergleich der Abbildungen, zumal Schirasawa's farbiger Tafel 41, ohne weiteres ergiebt. Unter anderem bekundet Euptelea in ihrem haselstrauch- oder baumartigen Wuchs, ihren stielrunden, von zerstreuten Rindenporen grob hell punktierten Zweigen, ihren glänzenden, schwarzbraunen Knospenschuppen und den darauf folgenden bleichen, zungenförmigen Niederblättern, ihren lang und dünn gestielten, unterseits bleichen und engmaschig dunkler geaderten Blättern, ihren diclinen Blüten, ihren langen Staubfäden, ihren langen, von aufgesetztem Spitzchen gekrönten, mit seitlichen Längsspalten aufspringenden blutroten Antheren und ihren epitropen Samenknospen trotz der in der Blattstellung, im Blütenstande, der Blüte, der Frucht, der Form und Zahl der Samen, der Größe des Embryo's usw. hervortretenden Verschiedenheiten die engsten Verwandtschaftsbeziehungen zu Cercidiphyllum, für dessen nächste Verwandte sie auch schon durch Maximowicz erklärt worden ist. In verschiedener Hinsicht, so namentlich im Blütenstande und der männlichen Blüte, kommt sie jedoch Eucommia noch viel näher, von der sie sich aber durch ihr polycarpisches Gynoeceum, ihre epitropen Samenknospen, ihren kleinen Embryo und durch einige anatomische Verhältnisse unterscheidet. Die Blütenstaubkörner sind nach Solereder in Ber. D. bot. Ges. XVII (1899) S. 400 mit Längsfurchen versehen, wie bei den meisten *Hamamelidaceen* (S. 403 Anm. 1). Ferner schließt sich Euptelea an letztere Familie durch ihr, wie auch bei Trochodendrum und Tetracentrum, gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr, vierseitige Gefäße mit reichspangigen Durchbrechungen und einfachen Tüpfeln gegen Parenchym, behöft getüpfeltes Holz-prosenchym und verhältnismäßig schmale Markstrahlen (zwei- bis dreireihig, bei den *Hamamelidaceen* ein- bis zweireihig). Durch die Verholzung der Markstrahlen des Bastes nähert sich Euptelea den Platanaceen; das Vorkommen von Armpalissaden im Blatt teilt sie unter anderem mit Chloranthaceen und Ranunculaceen, von denen aber die letzteren wohl nur durch Vermittelung von Berberidaceen (Lardizabaleen und Podophylleen) mit den Magnoliaceen in Verbindung stehen. Deutlicher weisen die einzellreihigen, mit einer oder mehreren kurzen Stielzellen versehenen Deckhaare von Euptelea polyandra und Davidiana, sowie das polycarpische Gynoeceum auf Beziehungen zu den Magnoliaceen und Platanaceen, und auch die bleiche, engmaschig dunkel geaderte Unterseite des Blattes kann vielleicht auf magnoliaceen-artige Vorfahren zurückgeführt werden, ebenso auch die epitropen Samenknospen von Euptelea, Cercidiphyllum, Disanthus (nach einer Aquarellskizze im botanischen Institut zu Tokyo), Rhodoleia und Trochodendrum und der winzige Embryo von Euptelea, Trochodendrum und Daphniphyllum.

Daß auch Daphniphyllum, Trochodendrum und Tetracentrum zu den Hamamelidaceen gehören und zumal zu Rhodoleia und Disanthus in enger Beziehung stehen, habe ich bereits in meiner Arbeit über Daphniphyllum (Tokyo 1904; siehe auch Harms in Just, Jahresb. XXXII, 1, 1905, S. 773—774) so eingehend bewiesen, daß ich zu meinen damaligen Ausführungen hier nur noch weniges hinzuzufügen habe. Ein weiteres, dort nicht besonders hervor-

gehobenes Argument für die Zugehörigkeit dieser Gattungen zu den Hamamelidaceen ist ihr deutlich syncarpisches Gynoeceum (vergl. Tetracentrum in Hook., Ic., Taf. 1892, Fig. 6—11, Trochodendrum in Engl. Pr., Nat. Pfl., Ergänzungsh. II, 2, 1906, S. 111); denn unter den Magnoliaceen ist nur Zygogynum ausgesprochen syncarpisch, und eine weniger deutliche Verwachsung der Fruchtblätter findet sich hier nur noch bei Magnolia, Talauma und Exospermum van Tiegh. Auch die eigenartige starke Vorwölbung der Bauchnähte der Fruchtblätter von Tetracentrum, zumal zur Zeit der Fruchtreife, und das dadurch bewirkte weite Auseinanderrücken der Griffel deutet mehr auf die Hamamelidaceen, als auf Magnoliaceen; in nicht so extremer Weise findet sich diese Eigenschaft nämlich auch bei Parrotia und Fothergilla (Baill., Hist. pl. III, Fig. 467 und 470), Corylopsis (Sieb. et Zucc., Fl. jap. I, Taf. 19, Fig. 14—15, Taf. 20; Hook., Ic., Taf. 2819, Fig. 6), *Hamamelis* (Engl. Pr. III, 2a, Fig. 74A, C und D; Hook., Ic., Taf. 1742, Fig. 6) und Buxus (Engl. Pr. III, 5, Fig. 85C-E). Zumal die durch die bleibenden Griffel gehörnten Kapseln von Trochodendrum und Buxus sind einander ziemlich ähnlich.

Da die erwähnte Eigenschaft auch bei den Saxifragaceen und Cunoniaceen weit verbreitet ist, - sie findet sich hier z. B. bei Chrysosplenium (Schlechtendal-Hallier, Flora, Taf. 2702, Fig. 7; Hook., Ic., Taf. 1744), Bauera und Callicoma (Baill., Hist. pl. III, Fig. 445, 454 und 455) -, so mag hier beiläufig die Frage aufgeworfen sein, ob vielleicht die Saxifragaceen nicht unmittelbar von Magnoliaceen abstammen, sondern von Hamamelidaceen. Die anatomischen Verhältnisse wären einer solchen Ableitung äußerst günstig. Denn einfache Gefäßdurchbrechungen und äußere Drüsen (wie bei Platanus) kommen bei den Hamamelidaceen nur erst sehr vereinzelt vor, erstere nur bei Eucommia, letztere z. B. bei Corylopsis glandulifera Hemsl. in Hook., Ic., Taf. 2818, bei den Saxifragaceen jedoch schon viel häufiger. Ferner finden sich die engen, auf dem Querschnitt polygonalen, an das Prosenchym von Drimys erinnernden Gefäße der Hamamelidaceen und Myrothamneen auch noch bei den Philadelpheen, Hydrangeen und den meisten Cornaceen. Dagegen zeigen die Saxifragaceen einen Fortschritt gegenüber den Hamamelidaceen auch noch durch das Vorkommen von schon einfach getüpfeltem Holzprosenchym und von Innenkork. Weitere Übereinstimmungen beider Familien sind das häufige Vorkommen von drüsigen Blattzähnen, das Vorkommen von Büschelhaaren, der Krystallsand und die allerdings nicht an gleicher Stelle auftretenden Secretzellreihen von Abrophyllum und der Buxeen-Gattung l'achysandra, die rindenständigen Gefäßbündel von Buxus und Peltiphyllum, die von zwei zum Spalte parallelen Nebenzellen begleiteten Spaltöffnungen der meisten Hamamelidaceen und mancher Saxifragaceen, die Schließzellenpaare von kreisrundem Umriß bei Trochodendrum, Ribes, manchen Brexieen und Cunoniaceen (nach Solereder, Syst. Anat., S. 37 und 356), die schmalen oder spathelförmigen, fiedernervigen Blumenblätter von Francoa, Tetracarpaea, Ixerba, İtea, Escallonia, Rhodoleia und Corylopsis, die lancettlichen Antheren von Tetra-carpaea und Distylium (Engl. Pr. III, 2a, Fig. 43B und 65 C—D),

das in ein Spitzchen verlängerte Connectiv vieler Hamamelidaceen, der Brexiee Itea virginica (Engl. Pr. III, 2a, Fig. 45 H), vieler Rutaceen, Caesalpinieen, Mimoseen, Terebinthaceen, Simarubaceen, Ternstroemieen, Kielmeyeroideen, Myrtaceen usw., die meist, wie auch bei Platanus, mit drei Längsfalten versehenen Blütenstaubkörner, das apocarpe Gynoeceum von Tetracarpaea und Euptelea, die ventral aufspringenden Balgfrüchte von Tetracarpaea und Cercidiphyllum, die von häutiger Schale locker bekleideten, spindelförmigen Samen von Tetracentrum und vielen Saxifragaceen, der kleine Embryo von Trochodendrum, Daphniphyllum, Euptelea und Ixerba, die holzige Kapsel und der bleibende Griffel von Ixerba und den meisten Hamamelidaceen, die apotropen Samenknospen aller Saxifragaceen mit Ausnahme von Argophyllum (nach Zahlbruckner) und der meisten Hamamelidaceen, auch der Buxeen und Stylocereen, die Staminodien von Francoa, Brexia und vielen Hamamelidaceen, die Nebenblätter von Itea ilicifolia, Pterostemon, den Cunoniaceen, Staphyleaceen, Rosaceen, Aquifoliaceen, Celastraceen und den meisten Hamamelidaceen, die intrapetiolar versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum, Liquipetiolar von Versensen Versensen Versensen Nebenblätter von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum von Cercidiphyllum v

dambar, Platanus und der Brexiee Strasburgera.

Für die Ableitung der **Hamamelidaceen** von Magnoliaceen habe ich schon in früheren Arbeiten eine ganze Reihe von Beweisgründen aufgezählt; vergl. z. B. H. Hallier, *Tubifloren* und *Ebenalen* (1901) S. 93; *Hamamelidaceen*, in Beih. Bot. Centr. XIV, 2 (1903) S. 252; *Daphniphyllum* (Tokyo 1904) S. 64, Sonderabdr. S. 10. Es fällt indessen nicht schwer, die früheren und die im vorausgehenden angeführten noch um einige weitere Beweise zu vermehren. So sind nach Solereder in Ber. D. bot. Ges. XVII (1899) S. 402 Anm. 2 die Antheren von Disanthus noch extrors, wie bei Kadsura und den meisten Illicieen (Baill., Hist. pl. III, Fig. 185—188, 201—210), den Canellaceen, den meisten Anonaceen, den Myristicaceen, Lactoris, Decaisnea, den Aristolochiaceen und den Rafflesiaceen. Das dicke, holzige Pericarp und die durch einen Medianschnitt zweiklappigen Fruchtblätter der meisten Hamamelidaceen lassen sich mit denen von Magnolia und Michelia vergleichen, einigermaßen auch mit denen von Illicium. Die Zweigknospen, Fruchtknoten und Kapseln von Distylium racemosum sind filzig gelbbraun behaart, wie bei Magnolia- und Cycas-Arten. Die Staubblätter von Trochodendrum sind nicht, wie bei Rhodoleia, Disanthus, Fothergilla und anderen Hamamelidaceen, steif aufrecht, sondern mit dünnen, allmählich aufwärts gebogenen Filamenten versehen, wie bei manchen Illicieen und den meisten Ranunculaceen und Papaveraceen. Die großen, ungefähr halbkreisförmigen Blattnarben von Trochodendrum, Rhodoleia Championi, Daphniphyllum macropodum, Disanthus, Liquidambar formo-sana, Altingia excelsa, Distylium racemosum, Parrotia persica, Fothergilla major Lodd., Corylopsis spicata, Hamamelis japonica, mollis Oliv. und virginiana enthalten drei Gefäßbündel, gleich denen von Drimys Winteri, Dr. dipetala F. v. Muell. und Kadsura japonica, diejenigen von Illicium religiosum und Pachysandra terminalis nur eines und diejenigen der Magnolieen und der Euptelea polyandra mehr als drei.

Im anatomischen Bau bekundet sich bei den Hamamelidaceen die Abstammung von Magnoliaceen durch die mit Ausnahme von Eucommia stets noch ausschließlich leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen, die in Berührung mit Markstrahlparenchym meist einfach getüpfelte Gefäßwand, die Treppenhoftupfel an den Gefäßen von Daphniphyllum und den Magnolieen, die noch sehr engen, meist auf dem Querschnitt vier- oder mehrseitigen und dadurch dem Holzprosenchym von Drimys noch sehr ähnlichen Gefäße, das vollständige Fehlen der Gefäße bei Drimys, Zygogynum, Trochodendrum und Tetracentrum, das stets noch behöft getüpfelte Holzprosenchym, die noch oberflächliche Korkentwickelung, die meist zum Spalte parallelen Nebenzellen der Spaltöffnungen, die einzellreihigen, mit kurzen Stielzellen versehenen Deckhaare von Euptelea, den mit Ausnahme von Corylopsis glandulifera Hemsl. die ganze Familie auszeichnenden Mangel an äußeren Drüsen, den fast nur in Form von Rhomboëdern und Drusen zur Abscheidung gelangenden oxalsauren Kalk, die Secretschläuche von Tetracentrum, die verschleimte Oberhaut des Blattes von Rhodoleia, das Hypoderm von Altingia, das häufige Vorkommen von Spicularzellen Blattfleisch, das für *Eucommia* characteristische Vorkommen von verkieselten Zellgruppen und Kieselfüllungen, das Vorkommen von secundärem, bei Cercidiphyllum eine Schichtung bewirkendem Hartbast.

Nachdem somit die Abstammung der Hamamelidaceen von Magnoliaceen aufs neue sicher gestellt werden konnte und die Juglandeen einen sicheren Anschluß bei den Rhoideen gefunden haben, ist es fernerhin nicht länger möglich, den Rest der Amentifloren, im besonderen die Cupuliferen, ebensowohl zu den Hamamelidaceen, wie auch zu den Juglandeen in verwandtschaftliche Beziehung zu bringen, wie ich sie seit meiner Arbeit über die Tubifloren und Ebenalen (1901) annehmen zu dürfen glaubte. Vielmehr wird man jetzt eine Entscheidung zu treffen haben zwischen den drei Möglichkeiten, daß die Cupuliferen entweder von Hamamelidaceen abstammen oder mit der Terebinthaceen-Sippe der Juglandeen verwandt sind oder aber mit keiner dieser beiden Pflanzengruppen irgend etwas zu tun haben.

Für diese Entscheidung darf man zumal von den anatomischen Verhältnissen wertvolle Anhaltspunkte erwarten, nachdem es mir durch anderthalb Jahrzehnte lang fortgesetzte vergleichende Studien gelungen ist, den Stammbaum der Dicotyledonen in seinen großen Grundzügen nahezu vollständig zu reconstruieren und dadurch ein sicheres Criterium für den systematischen Wert der einzelnen anatomischen Merkmale zu gewinnen. Und in der Tat zeigen die Cupuliferen im anatomischen Bau so erhebliche Abweichungen von den Hamamelidaceen, daß man schon hiernach allein ihre von mir hauptsächlich auf Grund habitueller und vegetativer Merkmale angenommene Verwandtschaft mit den letzteren mit ziemlicher Sicherheit in Abrede stellen kann. Dahin gehören vor allem das häufige Vorkommen von einfachen neben leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen, das Vorkommen von Schildhaaren und die anscheinend allgemeine Verbreitung von Drüsenhaaren, die, vielleicht mit Ausnahme der Drüsenzotten von Corylus-Arten, durchweg

einen ganz anderen Bau haben, als diejenigen von Corylopsis glandulifera Hemsl., welche mir freilich nur aus Hemsley's Abbildung bekannt sind. Das Fehlen besonderer Spaltöffnungsnebenzellen teilen die Cupuliferen, mit Ausnahme von Casuarina, zwar mit den bisherigen Trochodendraceen und Buxaceen, aber nicht mit den Hamamelidaceen der bisherigen engeren Umgrenzung, an die sie noch am ehesten angeschlossen werden könnten. Gegensatz zu allen übrigen Cupuliferen weicht ferner Nothofagus von sämtlichen Hamamelidaceen ab durch sein einfach getüpfeltes Holzprosenchym. Weitere Abweichungen sind die bei Quercus und Fagus vorkommenden breiten Markstrahlen, das zuweilen reichlich entwickelte Holzparenchym, das Vorkommen centrischen Blattbaues und die auf dem Querschnitt des Zweiges radiale Anordnung der Gefäße bei den Betuleen, Coryleen, Fagus und Quercus-Arten (bei letzteren nach Schirasawa, Nippon Schinrin-

jumoku-zufu, Taf. 26-32).

Zu dem allen kommen nun noch eine Reihe sehr erheblicher Abweichungen des äußeren Baues hinzu. Zunächst stehen nämlich die Blüten bei den Hamamelidaceen in stets unverzweigten, meist zu Köpfchen zusammengezogenen Trauben oder Ähren, während die Kätzchen der Cupuliferen meist viel reicher gegliedert sind, indem sie in den Achseln der Tragblätter zwei- bis dreiblütige, ja bei Castanea sogar bis siebenblütige Dichasien und dem entsprechend häufig auch mehr als zwei (bei Carpinus z. B. sechs) unter einander oder auch mit dem Tragblatt verwachsene Bracteolen tragen. Ferner haben die Antheren bei den Cupuliferen durchweg eine andere Form, als bei den meisten Hamame-lidaceen; während nämlich bei den letzteren in Erinnerung an die magnoliaceen-artigen Vorfahren das Connectiv sich fast ausnahmslos über die Synangien hinaus in Form einer kürzeren oder längeren Spitze fortsetzt, sind die Antheren bei den Cupuliferen im Gegenteil zwischen den Synangien ausgerandet oder sogar mehr oder weniger tief, bis zur völligen Trennung der Synangien, gespalten.<sup>1</sup>) Auch der für viele Cupuliferen, gleichwie für Carya alba characteristische bärtige Haarschopf an der Spitze der Synangien kommt bei den Hamamelidaceen nirgends vor, und mit Ausnahme der Quercineen weichen die Cupuliferen nach H. Fischer auch im Bau der Blütenstaubkörner ganz erheblich von den Hamamelidaceen ab. Der Fruchtknoten ist bei den Hamamelidaceen entweder vollständig apocarp (*Euptelea* und *Cercidiphyllum*) oder, wie Eichler in seinen Blütendiagr. II, S. 436 hervorhebt, in der oberen Hälfte, wie bei einer *Saxifraga*, apocarp, in der unteren syncarp; bei den Cupuliferen hingegen ist der Fruchtknoten stets vollständig syncarp, zuweilen, wie z. B. bei Fagus (Eichler a. a. O. Fig. 10C), sogar derartig, daß auch die Griffel mit Ausnahme der Narbenlappen mit einander verwachsen sind. In Übereinstimmung damit sind auch die Früchte in beiden Familien durchaus verschieden, bei den Cupuliferen meist ohne Griffelreste mit ungeteiltem Scheitel, spitz oder stumpf, bei den Betuleen, Casuarineen

<sup>1)</sup> Vergl. A. Jvancich, Der Bau der Filamente der Amentaceen, in der Öst. bot. Zeitschr. LVI (1906) S. 305—309, 385—394, Taf. 7—8.

und Quercineen auch mit verhältnismäßig dünnem und nicht sehr festem Pericarp, bei den typischen Hamamelidaceen hingegen mit dickem, holzigem Pericarp und mit aus einander spreizenden, allmählich in die verholzten Griffel verjüngten Hörnern gekrönt, so besonders deutlich bei Trochodendrum, Tetracentrum, Hamamelis, Corylopsis, Distylium und Buxus. Schließlich sind auch die Samen in beiden Familien sehr verschieden, bei den Hamamelidaceen meist mehrere und mit dicker, beinharter Schale, stets mit reichlichem Nährgewebe, verhältnismäßig langem Hopocotyl und langen Keimblättern, bei den Cupuliferen stets nur einer, mit dünner Testa, stets ohne Nährgewebe, mit großen, dicken Keimblättern und kurzem, kleinem Stämmchen.

Durch alle diese erheblichen Abweichungen bin ich, nachdem die Einreihung von Juliania und den Jugländeen bei den Terebinthaceen den ersten Anstoß zu einer nochmaligen eingehenden Prüfung gegeben hat, neuerdings zu der Überzeugung gelangt, daß die Cupuliferen und, wie gleich hinzugefügt sein mag, auch die Myricaceen, Leitneraceen und Urticalen nicht von Hamamelidaceen abstammen, sondern von Terebinthaceen, sodaß also eine ganze Reihe von Bäumen mit macroscopisch ähnlich gebautem, großporigem, mehr oder weniger lebhaft gefärbtem Holz, nämlich Juglans, Castanea, Quercus, Zelkowa, Ulmus, Morus, Artocarpus, und die große Mehrzahl der Chalazogamen, nämlich Juglans, Casuarina, Betula, Alnus, Corylus, Carpinus und Ulmus, einander im System, und zwar schon in den höheren Regionen des Stammbaumes, sehr nahe gerückt werden. Hiernach sollte es eigentlich, zumal im Hinblick auf den ausgesprochen syncarpen Fruchtknoten, die völlig endospermlosen Samen und den großen Embryo aller Amentifloren (nur Leitnera hat ein wenig Nährgewebe), zu Ende sein mit jener Zeitepoche, in welcher die Chalazogamen oder Verticillaten als vermeintliche Verbindungsglieder zwischen den Gymnospermen und Angiospermen ihr Unwesen getrieben und die theoretische (phylogenetische) Systematik der Ängiospermen beinahe zwei Jahrzehnte lang auf Irrwege geführt haben. Nach dieser veränderten Auffassung der systematischen Stellung der Amentifloren und Urticalen ist es nicht mehr verwunderlich, daß Shoemaker bei Hamamelis virginiana keine Chalazogamie nachzuweisen vermochte; 1) andererseits ist aber die 1904 in meiner Arbeit über Daphniphyllum behauptete Verwandtschaft der Aceraceen mit den Cupuliferen, wie sie zumal durch die große Ähnlichkeit von Acer carpinifolium, Carpinus und Ostrya zum Ausdruck kommt, nunmehr kein leerer Wahn mehr, denn beide Familien sind Abkömmlinge der Terebinthaceen.

Für die Cupuliferen ergiebt sich das vor allem durch die oben hervorgehobenen Merkmale des äußeren und inneren Baues, durch welche sie sich von den Hamamelidaceen unterscheiden. Denn wie bei ihnen, so herrschen auch schon bei den Terebinthaceen die einfachen Gefäßdurchbrechungen vor, doch kommen neben diesen auch recht häufig noch leiterförmige vor, ja aus Solereder's

<sup>1)</sup> D. N. Shoemaker, On the development of *Hamamelis virginiana* (Bot. Gaz. XXXIX, 4, 1905, S. 248—266, Taf. 6—7).

Angabe über Meliosma (Syst. Anat. S. 277), daß hier neben den leiterförmigen mehr oder weniger häufig einfache Perforationen vorhanden sind, darf man vielleicht entnehmen, daß einzelnen Arten dieser Gattung, gleich den Betuleen und manchen Coryleen, die einfachen Durchbrechungen überhaupt noch völlig fehlen. Auch die bei den Cupuliferen vorkommenden mannigfaltigen Formen von Drüsenhaaren scheinen fast sämtlich auch bei den Terebinthaceen vertreten zu sein. Die Schilddrüsen der Betuleen lassen sich vielleicht vergleichen mit denen der Juglandeen und mancher Anacardiaceen. Die von Solereder beschriebenen und abgebildeten einzellreihigen, gebogenen Außendrüsen von Quercus Farnetto entsprechen anscheinend denen von Meliosma, Protium Spruceanum und Crepidospermum rhoifolium, die von Solereder abgebildeten keulenförmigen Außendrüsen von Corylus-Arten denen von Canarium hispidum, die von Ostrya virginica und Carpinus Betulus denen von Rhus-Arten und von Boswellia papyrifera. Dieselbe Mannigfaltigkeit zeigen beide Familien auch in Bezug auf die Ausbildung der Deckhaare. Einfache einzellige Haare kommen vor bei den Cupuliferen, Bursereen, Anacardiaceen und Juglandeen, einfache einzellreihige bei Alnus-Arten, Coryleen, Casuarina und Meliosma, sclerosierte Büschelhaare bei Quercineen und Carya, Schildhaare bei Castanopsis, Pasania und der Bursereen-Gattung Zanha. Mit Ausnahme von Casuarina, welche zum Spalte parallele Nebenzellen hat, stimmen die Cupuliferen ferner mit sämtlichen Terebinthaceen überein durch das Fehlen eines besonderen Spaltöffnungstypus. Das Holzprosenchym ist bei den meisten Cupuliferen und Juglandeen behöft getüpfelt, bei Nothofagus, Carya, Meliosma, den Anacardiaceen und Bursereen einfach getüpfelt; außerdem sind die einzelnen Fasern desselben bei Nothofagus und vielen Terebinthaceen gefächert. Das Vorkommen reichlichen Holzparenchyms teilen die Cupuliferen, auch Casuarina, mit den Moraceen, Juglandeen und Boswellia papyrifera, sowie mit den gleichfalls in die Verwandtschaft der Terebinthaceen gehörenden Simarubaceen (nach Solereder, Syst. Anat. S. 219 und 960). Dagegen scheinen breite Markstrahlen, centrischer Blattbau und deutlich radial angeordnete Gefäße bei den Terebinthaceen nicht vorzukommen, gehören aber auch bei den Cupuliferen durchaus nicht zu den allgemein verbreiteten, characteristischen Unterscheidungsmerkmalen.

Auch aus denjenigen anatomischen Merkmalen der Cupuliferen, in denen sie sich den Hamamelidaceen gegenüber indifferent verhalten, läßt sich nichts gegen ihren Anschluß an die Terebinthaceen ableiten. In beiden Familien kommt an den gegen Markstrahlparenchym angrenzenden Gefäßwänden sowohl behöfte, als auch einfache Tüpfelung vor, und bei gegenseitiger Berührung tragen die Gefäßwände bei den Bursereen, Anacardiaceen, Betuleen, Coryleen und Fagus dichte, große Hoftüpfel bis zu 0,004 mm Hofdurchmesser. Der Kork entsteht bei allen Juglandeen und Cupuliferen, bei Casuarina wenigstens in den Furchen der Zweige, und auch bei den meisten Bursereen und Anacardiaceen subepidermal, doch auch bei den übrigen Terebinthaceen noch oberflächlich. Der Pericykel enthält bei allen Bursereen und Cupuliferen,

auch Casuarina, sowie auch bei einigen Anacardiaceen-Gattungen ein gemischtes und continuierliches Sclerenchymrohr. Die Zahl der Leitbündel in der Initiale ist bei Corylus, Ostrya, Ostryopsis, Betula und Alnus drei, in letzterer Gattung jedoch zuweilen auch fünf bis sieben; auch bei Carpinus Betulus, Ulmus, Myrica rubra, Leitnera floridana, Juglans cordiformis, cinerea, jamaicensis, nigra und regia, Carya amara, glabra, pallida und villosa, Pterocarya caucasica und sorbifolia, Engelhardtia spicata und Juliania enthalten die Blattnarben drei Gefäßbündel. Secundärer Hartbast kommt vor bei den meisten Cupuliferen, auch Casuarina, allen Juglandeen und vielen anderen Terebinthaceen, Steinzellengruppen im Bast bei den Betuleen, Casuarina, Fagus und manchen Anacardiaceen. Durch Idioblasten des Blattfleisches mit großen Einzelkrystallen bewirkte durchscheinende Punkte kommen bei Carpinus, Ostrya und der Bursereen-Gattung Protium. Auch das Vorkommen von Hypoderm und verschleimter Oberhaut des Blattes teilen die Cupuliferen mit den Terebinthaceen, das Vorkommen von Sclerenchym in den Blattnerven mit Meliosma, von durchgehenden Nerven mit Protium. Die primäre Rinde ist bei den Cupuliferen und den meisten Juglandeen collenchymatisch. Der papierartig abblätternde Birkenkork kommt unter den Bursereen namentlich bei Boswellia- und Commiphora-Arten vor. Das Mark ist bei Corylus und Carya amara heterogen.

Beiläufig mag hier darauf hingewiesen sein, daß die Zugehörigkeit von Casuarina zu den Cupuliferen nicht nur im äußeren Bau von Blütenstand, Blüte und Frucht und im Bau der Pollenkörner, sondern namentlich auch im anatomischen Bau der Achse aufs deutlichste zum Ausdruck kommt. Von besonders in die Augen springenden Übereinstimmungen mit anderen Cupuliferen füge ich dem bereits erwähnten nur noch hinzu die einfach bis leiterförmig durchbrochenen, gegen Parenchym behöft getüpfelten Gefäße, das hofgetüpfelte Holzprosenchym, die tangentialen Binden von Holzparenchym, das Vorkommen von Drusen und Einzelkrystallen in der primären Rinde, die breiten Markstrahlen und zumal die erhebliche Sclerosierung der inneren Teile der primären Rindenmarkstrahlen, welche in derselben Weise, wie bei Fagus silvatica und Quercus Suber, in Form von Sclerenchymleisten in das Holz eindringen. Durch ihren wenigzelligen Stiel gleichen die Deckhaare von Casuarina denen von Acer distylum und Meliosma.

In Bezug auf die im äußeren Bau zu Tage tretende Übereinstimmung der Cupuliferen mit den Terebinthaceen verweise ich zunächst auf die längst bekannten Anklänge der Juglandeen an die Betuleen, Coryleen und Quercineen, sodann auf das, was oben auf S. 86-87 über die Ähnlichkeit der Rhoideen-Gattung Juliania mit den Quercineen gesagt worden ist. Im Besonderen erinnere ich an die kätzchenförmigen männlichen Blütenstände und die denen von Quercus-Arten fast vollständig gleichen männlichen Blüten, die, wie bei vielen Cupuliferen, ausgerandeten und, wie bei Carya alba, Carpinus, Ostrya und Corylus, zumal gegen die Spitze hin behaarten Antheren, i) die an Castanea und Juglans

<sup>1)</sup> Nicht lediglich an der Spitze behaarte Antheren haben auch Acer campestre und manche Eichen-Arten.

erinnernden, mit zwei Cupulae besetzten dichasischen weiblichen Blütenstände, die, wie bei den Betuleen und Casuarineen, völlig nackten, wie bei den meisten Quercineen, trimeren weiblichen Blüten und die breiten, an Juglans und Quercus erinnernden Narben von Juliania, das Fehlen von Endosperm, die dünne Samenschale und den großen, ölhaltigen Keimling der Terebinthaceen und Cupuliferen, die in mannigfacher Weise unter einander oder auch mit dem Tragblatt verwachsenen Vorblätter der meisten Juglandeen und Cupuliferen, die sich gleichzeitig mit den Blättern entwickelnden Blüten von Juliania, den Juglandeen und den meisten Cupuliferen, die äußerlich ähnlichen, aber freilich in der Anordnung der Vorblätter und der Zahl der aus jeder Tragblattachsel hervorgehenden Früchte verschieden gebauten Fruchtstände von Platycarya, Betula und Alnus, Engelhardtia und Carpinus, den perigynen Kelch der meisten Juglandeen und Cupuliferen, den becherförmigen Kelch von Fagus, Ulmus, der Bursereen-Gattung Garuga und den Anacardiaceen-Gattungen Thyrsodium, Melanochyla, Holigarna und Dobinea. Die Blütenstaubkörner fand ich bei Betula viridis ganz ähnlich den oben auf S. 90 beschriebenen von *Platycarya strobilacea*, nur etwas größer und nicht mit drei, sondern fünf, ausnahmsweise auch mit vier großen äquatorialen Keimporen. Von gleichem oder ähnlichem Bau ist nach H. Fischer, Pollenkörner (Breslau 1890) S. 60 auch der Pollen von Alnus, Casuarina, den Coryleen, Myrica und den Urticalen. Die Quercineen hingegen haben, wie schon oben auf S. 90 erwähnt wurde, den gewöhnlichen, ellipsoïdischen, mit drei Längsfalten versehenen Dicotylenpollen, ebenso nach Mohl auch Mangifera, Anacardium und Acer. Auch hier zeigt sich also wieder ein enger Anschluß der Cupuliferen an die Terebinthaceen, zumal die Juglandeen, Juliania und Pistacia. Bemerkenswert ist ferner, daß sich Myrica und wohl ausnahmslos auch die Cupuliferen, so namentlich Betula, Alnus, Casuarina, Corylus, Carpinus, Fagus, Castanea und Quercus, sodann auch Broussonetia papyrifera (nach Schirasawa Taf. 38), Br. Kazinoki (nach eigener Beobachtung) und Pterocarya rhoifolia (nach Schirasawa Taf. 16) durch eine blutrote Färbung der Griffel auszeichnen und daß nach Schlechtendal-Hallier, Flora XXI (1885) S. 236 auch die Narben von Pistacia Lentiscus rötlich sind, im Gegensatz zu den grünen von Juglans regia. Allerdings ist Rotfärbung der Narben eine bei den windblütigen Pflanzen überhaupt sehr verbreitete und offenbar durch allgemeine biologische Ursachen zu erklärende Erscheinung, die sich z. B. auch bei Coriaria, sowie Populus- und Salix-Arten wiederfindet.

Nach dem allen ist es kaum mehr zweifelhaft, daß außer Juliania und den Juglandeen auch die Cupuliferen nichts anderes sind, als in Blüte und Frucht reducierte Anacardiaceen, und daß auch ihre Blütenkätzchen durch Verarmung aus den reichblütigen Rispen der Anacardiaceen entstanden sind. Mit dieser Auffassung stehen allerdings einigermaßen im Widerspruch die stets epitropen, meist hängenden, bei den Quercineen an jedem Fruchtblatt noch paarigen und bei ihnen, sowie Casuarina und Carpinus (nach M. Benson) noch bitegmischen Samenknospen, denn bei Juliania und den Juglandeen enthält der Fruchtknoten nur noch eine einzige

aufrechte und nur noch unitegmische Samenknospe. Auch das Vorkommen von Nebenblättern bei Myrica asplenifolia und allen Cupuliferen mit Ausnahme von Casuarina läßt sich nur schwer mit ihrer Ableitung von Rhoideen in Einklang bringen, denn unter den Terebinthaceen finden sich Nebenblätter nur bei Brunellia, Canarium - Arten (?) und der Semecarpeen - Gattung Holigarna. Darnach könnte man fast glauben, daß die Cupuliferen doch nicht in die unmittelbare Verwandtschaft der Rhoideen (einschließlich Juliania) und Juglandeen gehören, sondern nur eine aus den durch noch gepaarte, epitrope Samenknospen ausgezeichneten Bursereen entstandene Parallelbildung zu den Juglandeen seien, indessen scheint sie doch die Gattung Myrica in ihren exomorphen und endomorphen Verhältnissen aufs engste mit den Juglandeen zu verbinden und auch der übereinstimmende Bau der Pollenkörner spricht für die enge Zusammengehörigkeit der Rhoideen, Juglan-

deen, Myricaceen und Cupuliferen.

Von Übereinstimmungen der Vegetationsorgane der Cupuliferen und Terebinthaceen mag noch erwähnt sein, daß die Blätter von Quercus und Myrica rubra das für viele Anacardiaceen characteristische enge, feine Adernetz, die von Quercus häufig auch die für viele Terebinthaceen und Aceraceen characteristische grauoder blaugrüne Unterseite haben, daß die Blätter von Quercus und Castanea eine ausgesprochene Neigung zu der für viele Terebinthaceen und überhaupt Rutalen characteristischen fiederigen Spaltung haben und eine Artocarpus-Art im Botanischen Garten zu Singapur sogar typische mächtige Fiederblätter besitzt. Auch die kräftigen, dicken Zweige vieler Quercus-Arten gleichen noch einigermaßen denen der Juglandeen und anderer Terebinthaceen; ferner sei hier nochmals daran erinnert, daß Juliania adstringens nach Langlassé eine Borke gleich der der Korkeiche besitzt (siehe oben S. 86). Gleich denen von Juglans, Bursera-, Odinaund Rhus-Arten, sind auch die Blätter vieler Cupuliferen, z. B. Betula und Alnus, in der Jugend mit Harz überzogen, und auch der für Quercus characteristische hohe Gerbstoffgehalt ist eine bei

den Terebinthaceen sehr weit verbreitete Eigenschaft.

Die Myricaceen erwecken durch den Bau von Blüte und Frucht den Anschein, als ob sie am nächsten mit den Juglandeen, zumal Platycarya, verwandt seien. Gewisse exomorphe Merkmale, zumal aber der anatomische Bau weisen jedoch mit Entschiedenheit darauf hin, daß sie den Casuarineen, Betuleen und Coryleen viel näher stehen, als den Juglandeen. Schon in ihrem strauchigen Wuchs und ihrem Vorkommen auf Heide und Moor stimmt unsere heimische Myrica Gale ganz und gar mit den niedrigen Birkenarten überein. Andere Arten haben ähnliche Standorte und im Herb. Hamburg finde ich z. B. angegeben für M. cerifera,,swampy places in pine barrens", "dry pine barrens" und "banks of streams", für M. inodora Bartr. "swamp in pine barrens", für M. reticulata Krug et Urb. "in pinetis, 1100 m", für *M. xalapensis* H. B. K. "swamps, 4000 ft.", für *M. asplenifolia*, "very common in pastures" und für M. serrata Lam. "ad rivum montis diaboli prope cataractam minorem". M. javanica findet sich am Vulkan Gedeh bei Buitenzorg hoch oben auf Felskanten der feuchten, moosigen

Wälder der Wolkenregion, und noch einige andere tropische Arten scheinen höhere Gebirgsgegenden zu bevorzugen; so sammelte Volkens die M. kilimandjarica in 1500 m Höhe und die M. Meyeri Johannis am Kilima-ndjaro in 2900 m Höhe, Schlechter die M. serrata Lam. im Capland in 2000 Fuß Höhe. Das Fehlen von Nebenblättern teilen die Myricaceen zwar mit den Juglandeen und den meisten übrigen Terebinthaceen; die durch Chevalier wieder als selbständige Gattung Comptonia abgetrennte M asplenifolia hat jedoch, was Engler in den Natürl. Pflanzenf. III, 1, S. 26—28 gar nicht berücksichtigt hat, deutliche große Nebenblätter, gleich den *Cupuliferen*. Auch in der Form und Beschaffenheit der Blätter weichen die *Myricaceen* ganz erheblich von den Juglandeen ab und nähern sich durch ihre kurz gestielten, meist eilancettlichen, ungeteilten, gesägten oder fiederlappigen, derb lederartigen Blätter und deren äußerst engmaschiges, aber kräftiges Adernetz mehr der Gattung Quercus. Zumal die Blätter von M. quercifolia, asplenifolia und cordifolia erinnern stark an Eichenarten.

Besonders in den weiblichen und männlichen Blütenkätzchen der Myricaceen findet nun scheinbar wieder eine starke Annäherung an die Juglandeen statt. Die ersteren tragen bekanntlich in der Achsel jedes Tragblattes nur eine einzige nackte Blüte und zwei laterale Vorblätter, die ganz ebenso mit der Frucht verwachsen, wie es bei Platycarya schon in der Blüte der Fall ist. Auch enthält der zweiblättrige, einfächerige Fruchtknoten genau so, wie bei den Juglandeen, nur noch eine einzige, grundständige, orthotrope, nur noch unitegmische Samenknospe. Ebenso stimmen auch die in den Tragblattachseln einzeln stehenden, völlig nackten und vorblattlosen männlichen Blüten von Myrica abgesehen von der geringeren Zahl der Staubblätter ganz mit denen von Platycarya überein, deren Tragblatt übrigens in Engl. Pr., Nat. Pfl. III, 1, Fig. 19A fälschlich so gezeichnet ist, als ob es aus zwei Teilen zusammengesetzt wäre; eine richtigere Vorstellung davon giebt Schirasawa's Taf. 17, Fig. 16—18.

Ein sorgfältigerer Vergleich lehrt nun, daß die Übereinstimmung der Myricaceen mit den Juglandeen doch nur eine scheinbare ist. Denn ganz abgesehen von den durchaus verschiedenen Vegetationsorganen zeigen sich auch in den Reproductionsorganen ganz erhebliche Verschiedenheiten. Die Tragblätter der männlichen und weiblichen Kätzchen sind viel breiter und stumpfer, als bei den Juglandeen, in ihrer Form und dem bewimperten Rande denen der männlichen Kätzchen von Carpinus viel ähnlicher. In den Achseln der Vorblätter von M. asplenifolia findet sich je ein kleines Knöspchen, ein Anzeichen dafür, daß die Blüte der Rest eines dreiblütigen Dichasiums ist und also den Dichasien von Juliania, den Betüleen und den Coryleen entspricht. Nach Eichler, Blütendiagr. II, S. 41 pflegen sich in der Section Faya die männlichen und weiblichen Ähren auch tatsächlich zu verzweigen, während bei den Juglandeen die weiblichen stets nur einfach sind. Die Griffel von Myrica sind dünn und fadenförmig, wie bei den Casuarineen, Betuleen und Coryleen, ganz anders, als bei den Juglandeen, Juliania und Pistacia, und auch die ganze blutrote weibliche Inflorescenz von Myrica Gale gleicht viel mehr der von Casuarina, Alnus und Corylus; vergl. z. B. Schlechtendal-Hallier, Flora, Taf. 915, 955 und 966. Die beiden Fruchtblätter stehen nach Eichler bei Myrica, Casuarina, Corylus, Juglans, Pterocarya, Engelhardtia und Oreamunoa median, bei Carya, Platycarya, den Betuleen und Carpineen hingegen quer, sodaß uns hier also die in anderen Merkmalen so scharf ausgeprägte Trennung der Cupuliferen von den Juglandeen im Stich läßt.

Die grundständige Samenknospe von Myrica läßt sich mit denen von Casuarina vergleichen, die freilich noch hemianatrop und bitegmisch sind. Auch durch die Stellung der Vor- und Fruchtblätter, das Vorkommen von Steinzellen in der primären Rinde, die leiterförmig angeordneten Siebfelder und die einseitig an der inneren Tangentialwand sclerosierten Korkzellen schließt sich Myrica aufs engste an Casuarina an, und es wäre im höchsten Grade wünschenswert, daß auch die Entwickelungsgeschichte dieser für die Phylogenie überaus wichtigen Amentifloren-Gattung mit derjenigen von Casuarina verglichen würde. Außer Chalazogamie wird man hier vielleicht auch die übrigen Anomalien von Casuarina, die Entwickelung zahlreicher Embryosäcke usw., erwarten dürfen.

Gleich den weiblichen ähneln auch die männlichen Kätzchen von Myrica Gale viel mehr denen von Carpinus, als denen der Juglandeen; bei anderen Arten, wie z. B.  $\hat{M}$ . cerifera, Faya und kilima-ndjarica, sind sie übrigens mit ihren dottergelben Pollenmassen auch den männlichen Rispen von Pistacia noch recht ähnlich. Die Staubblätter sind nicht so weit, wie bei den meisten Juglandeen, auf das Tragblatt hinaufgerückt, sondern stehen, wie bei Carpinus, am Grunde desselben. Vor allen Cupuliferen zeichnet sich Myrica jedoch durch ihre Steinfrucht aus, die aber von ganz anderer Form ist, als bei den Juglandeen und den übrigen Terebinthaceen. Bei manchen Arten, z. B. M. Faya und javanica, stehen die Früchte an der Ährenspindel weit von einander entfernt, ähnlich, wie bei Quercus, Castanea, Pterocarya und Rhus. Diese vielseitigen Anklänge der Myricaceen an die Anacardiaceen, Juglandeen, Casuarineen, Betuleen, Coryleen und Quercineen, sowie ihre weite fossile und gegenwärtige Verbreitung deuten darauf hin, daß sie eine verhältnismäßig alte, den Terebinthaceen und zumal dem Ausgangspunkt der Cupuliferen noch sehr nahe stehende Pflanzengruppe sind. Ihre nahen Beziehungen zu allen vier Sippen der Cupuliferen aber lassen es gerechtfertigt erscheinen, sie unter der entsprechenden Bezeichnung Myriceae als fünfte Sippe bei den Cupuliferen einzureihen, die dadurch wieder zu Jussieu's Familie der Amentaceen erweitert wird (vergl. Baillon, Hist. pl. VI, S. 244).

Zu demselben Ergebnis führt auch ein Vergleich der übrigen, oben bei Hervorhebung der Beziehungen zu Casuarina noch nicht erwähnten anatomischen Merkmale. Das Vorkommen großer, schildförmiger Außendrüsen teilen die Myriceen mit den Juglandeen, manchen anderen Terebinthaceen und überhaupt Rutalen, sowie mit den Betuleen und Nothofagus, das Vorkommen einfacher,

einzelliger Haare mit manchen Betuleen, Coryleen, Quercineen, Juglandeen und den meisten übrigen Terebinthaceen, das Vorkommen subcentrischen Blattbaues mit Ostrya und manchen Quercineen, den Reichtum an Gerbstoff mit Quercus, Juglans und anderen Terebinthaceen. Die Spaltöffnungen haben keine besonderen Nebenzellen, die Leitbündelsysteme der Mittelrippe sind mit einem Sclerenchymbogen versehen, die kleineren Nerven durchgehend, der Kork subepidermal, wie bei den Betuleen, Coryleen und Quercineen, die Gefäße zuweilen radial angeordnet, wie bei den Betuleen, Coryleen, Fagus und japanischen Quercus-Arten, die Gefäßdurchbrechungen entweder noch ausschließlich leiterförmig, wie bei den Betuleen, Corylus und Distegocarpus Carpinus, oder daneben auch schon einfach, wie bei den übrigen Coryleen, den Quercineen, Casuarineen und manchen Juglandeen, die Gefäßwand in Berührung mit Parenchym behöft getüpfelt, wie bei Casuarina und den Betuleen, das Holzprosenchym behöft getüpfelt, wie bei den meisten Juglandeen und allen Cupuliferen, auch Casuarina, aber mit Ausnahme von Nothofagus, die Holzmarkstrahlen schmal, wie bei den Juglandeen, Betüleen, Coryleen und einem Teil der Quercineen, der oxalsaure Kalk in Form von Drusen und Einzelkrystallen vorhanden und die Hartbastbündel des Pericykels zu einem gemischten und zuweilen continuierlichen Sclerenchymrohr verbunden, wie bei allen Cupuliferen, auch Casuarina, das Holzparenchym spärlich, wie bei den Betuleen und Fagus. Der Weichbast enthält bei Myrica sapida getüpfelte Sclerenchymfasern, bei Casuarina, Fagus, Quercus und den Betuleen statt ihrer Steinzellen.

Hauptsächlich wegen ihrer hart am Markrande befindlichen Harzgänge habe ich Leitnera nach dem Vorgang anderer Autoren schon 1901 auf S. 94 meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen zu den Altingieen in Beziehung gebracht und 1903 habe ich sie in meinen Arbeiten über Engler's Rosalen und über die Hamamelidaceen und im Vorläufigen Entwurf des natürl. Systems, sodann auch noch in den 1905 erschienenen Arbeiten geradezu bei den Hamamelidaceen eingereiht. Von diesen unterscheidet sie sich aber, Daphniphyllum ausgenommen, schon allein durch ihre Steinfrucht, dann auch durch eine Reihe von anatomischen Merkmalen, so vor allem durch den Besitz keulenförmiger Drüsenhaare von ganz anderer Form, als diejenigen von Corylopsis glandulifera. Von allen Hamamelidaceen, mit Ausnahme von Ēucommia, weicht Leitnera ferner ab durch das Vorkommen einfacher Gefäßdurchbrechungen, von allen, auch Eucommia, durch das völlige Fehlen leiterförmiger Durchbrechungen, das einfach getüpfelte Holzprosenchym und die keilförmig nach außen verschmälerten Bastteile mit deutlicher Schichtung in Hart- und Weichbast.

In vieler Hinsicht stimmt nun Leitnera gut mit den Amentaceen überein, doch unterscheidet sie sich von allen mit Ausnahme der Casuarineen und Myriceen durch das Fehlen der Nebenblätter, von allen bis auf die Myriceen durch ihre extrorsen Antheren und ihre Steinfrucht, von allen, ausgenommen die Quercineen, durch ihre drei- bis vierfaltigen Pollenkörner, von allen durch den nur noch einblättrigen Fruchtknoten, das Vorhandensein spärlichen

Endosperms, die markrandständigen Balsamgänge, die auf dem Querschnitt keilförmigen Bastteile, das Fehlen leiterförmiger Gefäßdurchbrechungen, von allen mit Ausnahme von Nothofagus durch

ihr einfach getüpfeltes Holzprosenchym.

Viel näher kommt Leitnera im äußeren und inneren Bau, trotz der ausschließlich am Markrande vorkommenden Harzgänge, den Juglandeen und Anacardiaceen. Von Merkmalen, die auf eine enge Verwandtschaft mit den ersteren hindeuten, zähle ich nur die folgenden auf: das Fehlen von Nebenblättern, die unterseits, wie bei Juliania, Juglans- und Carya-Arten, angedrückt filzig weichhaarigen, wie nach Engler ausnahmsweise auch bei den Juglandeen einfachen Blätter, die dicken, wie bei Juglans und Juliania, von hellen Lenticellen spärlich und grob punktierten Zweige, die, wie bei Juliania, den Juglandeen und allerdings auch den meisten Amentaceen, drei Gefäßbündel enthaltenden Blattnarben, die denen von Platycarya (Schirasawa Taf. 17) einigermaßen ähnlichen männlichen Blütenkätzchen, Tragblätter, Blüten und Antheren, die in den Tragblattachseln einzeln stehenden, von zwei seitlichen Vorblättern und einem unvollständigen Kelch gestützten weiblichen Blüten, die lange, breite Narbe des nur noch eineigen Fruchtknotens, die ellipsoidische, grüne, wallnußartige Steinfrucht, den großen, geraden Keimling mit kurzem Stämmchen, die, wie bei Engelhardtia und Meliosma, auf dem Querschnitt keilförmigen, wie bei manchen Juglandeen und Anacardiaceen, aber auch Cupuliferen, Ulmaceen und Moraceen, geschichteten Bastteile, die einfach durchbrochenen, gegen Markstrahlparenchym einfach, gegen einander aber, wie bei den Anacardiaceen und Bursereen, behöft getüpfelten Gefäße, das Vorkommen von Spiraltracheiden (wie bei Platycarya), das, wie bei Carya, einfach getüpfelte Holzprosenchym, den Tanninreichtum der Rinde (wie bei Myrica, Quercus, den Juglandeen und überhaupt den Terebinthaceen), die in ihren äußeren Teilen collenchymatische primäre Rinde, den subepidermal entstehenden, aus tafelförmigen Zellen zusammengesetzten Kork, das Vorkommen von Krystalldrusen in Mark und Bast der Zweige, die einfachen, wie bei Pterocarya, zuweilen zu zweien neben einander in die Oberhaut eingesenkten Haare mit oft zwiebeliger Basis.

Auch von den Juglandeen weicht Leitnera indessen in einigen Merkmalen erheblich ab, so z. B. durch den sumpfigen Standort, ihre, wie bei manchen Bursereen, Anacardiaceen, doch auch Cupuliferen, keulenförmigen Drüsenhaare, ihre, wie bei Meliosma und manchen Cupuliferen, einzellreihigen Deckhaare, die Balsamgänge des Markrandes, nur spärliches Holzparenchym, das mehrschichtige, Krystalldrusen führende Hypoderm der Oberseite des Blattes, die, wie nach Mohl auch bei Mangifera und Anacardium, mit drei Längsfalten versehenen Pollenkörner, vor allem aber durch das Vorhandensein einer dünnen Endospermschicht und die epitrope,

noch bitegmische Samenknospe.

Zumal die letzteren beiden Verhältnisse sprechen entschieden gegen eine Ableitung der Gattung von Juglandeen, und da sie im anatomischen Bau, der Tüpfelung der Gefäßwand, der Form der Drüsenhaare, dem Vorkommen von Hypoderm und Balsam-

gängen usw. noch weit mehr mit den Bursereen und Anacardiaceen, durch die seitlich angeheftete, epitrope Samenknospe und das Endosperm aber mit Brunellia übereinstimmt, so mag sie sich vielleicht unabhängig von den Juglandeen, aber in analoger Reduction unmittelbar aus brunellia-artigen Terebinthaceen entwickelt haben. Immerhin würde es sich doch lohnen, die Entwickelungsgeschichte auch dieser Gattung in Bezug auf etwa vorkommende Chalazogamie mit der von Juglans und den übrigen Chalazogamen zu vergleichen, und es mag in dieser Hinsicht nochmals auf das oben auf S. 111 Gesagte zurückverwiesen sein, wonach die Ableitung der Juglandeen von Rhoideen auch bei Pistacia und Rhus Chalazogamie vermuten läßt. Durch die Feststellung dieses Befruchtungsmodus bei den Anacardiaceen würde die in vorliegender Arbeit mit zahllosen neuen Beweisen belegte Annahme, daß die Chalazogamen und Amentaceen keine Anfangsglieder, sondern die letzten, stark reducierten Endglieder eines Zweiges des Dicotylenstammbaumes sind, zur unwiderleglichen Gewißheit werden.

In seiner Hist. pl. VI (1877) S. 237 und 258 rechnet Baillon, wenngleich nicht ohne Bedenken, zu seiner Familie der Castaneaceen auch noch die Balanopideen, die Schlechter in Engl., Jahrb. XXXIX, 1 (1906) S. 94--96 Fig. 1 um eine zweite Gattung, namens Trilocularia, vermehrt hat. Äußerlich erinnert Balanops durch die Form der männlichen Blütenkätzchen, der Cupula und der Frucht tatsächlich stark an Quercus, und wenn das kleine Blättchen unter der männlichen Blüte als das mit dem Pedicellus verwachsene Tragblatt aufzufassen ist, dann würde der diagrammatische Aufbau dieser Kätzchen vollständig mit dem von Leitnera, Platycarya, Myrica, Carpinus, Ostrya und Ostryopsis übereinstimmen. Nun ist aber das Verwachsen des Tragblattes mit dem Blütenstielchen eine bei Kätzchenblütlern ganz allgemein verbreitete Erscheinung, kommt z. B. auch bei den Salicaceen und nach Engl. Pr. III, 1, Fig. 3B bei Saururus Loureiri vor, von denen sicher feststeht, daß sie nicht mit den Amentaceen und Terebinthaceen verwandt sind; es kann also für sich allein noch nicht zur Feststellung von Verwandtschaftsverhältnissen verwendet werden. Zudem scheint es nach Engler in Engl. Pr., Nachtrag (1897) S. 114 und 116 noch nicht einmal festzustehen, ob das fragliche Blättchen von Balanops auch wirklich das Tragblatt oder nicht etwa der Rest eines Kelches ist. Nach der Gesamtheit der übrigen Merkmale möchte ich es fast für den letzten Rest des bei manchen Daphniphyllum-Arten noch vorkommenden Kelches ansprechen, doch ist es mir in Ermangelung von Material nicht möglich, festzustellen, ob außer diesem Blättchen am Grunde des Blütenstielchens auch noch Spuren eines Tragblattes, wenngleich vielleicht nur in Form von Blattnarben, vorhanden sind. Ganz undenkbar ist das durchaus nicht, da auch in den männlichen Kätzchen von Daphniphyllum macropodum die großen Bracteen schon frühzeitig abfallen und an Herbarmaterial leicht übersehen werden können.

In einer ganzen Reihe von exomorphen und endomorphen Eigenschaften zeigt Balanops jedenfalls so erhebliche Abweichungen von den Terebinthaceen und Amentaceen, daß eine Verwandtschaft mit diesen beiden Pflanzenfamilien vollständig ausgeschlossen ist.

Von den meisten Amentaceen unterscheidet sich Balanops schon allein durch die trochodendrum-, rhodoleia- und daphniphyllumartige Tracht und die oft zu Scheinwirteln zusammengedrängten Blätter, von allen mit Ausnahme von Myrica und Casuarina durch das Fehlen von Nebenblättern, von allen bis auf Casuarina durch die geographische Verbreitung, von allen durch das kurze und dicke Filament, die, wie bei Rhodoleia, eine Seitenachse erster Ordnung abschließende Cupula, die zweispaltigen Griffel, die mit einem Obturator versehenen, wie bei den Buxeen, Eucommia und den meisten übrigen Hamamelidaceen, apotropen, aber freilich schon (wie bei Juliania, den Juglandeen, Myrica usw.) unitegmischen Samenknospen, die zuweilen noch mehrsamige Steinfrucht und das Vorhandensein einer dünnen Schicht von Nährgewebe. Die Blütenstaubkörner sind nach Engler in Engl. Pr., Nat. Pfl., Nachtrag (1897) S. 116 kugelig und glatt, also anscheinend ohne die für den Pollen der Amentaceen characteristischen Poren oder Falten, mehr dem durch Solereder in den Ber. deutsch. bot. Ges. XVII (1899) S. 392 beschriebenen Pollen von Cercidiphyllum ähnlich. Im anatomischen Bau von Achse und Blatt unterscheidet sich Balanops von den Amentaceen durch seine äußerst kleinlumigen, nur bis 0,021 mm dicken Gefäße, seine niemals erheblich in radialer, aber oft beträchtlich in axiler Richtung gestreckten Markstrahlzellen, eingebettete und von einem Sclerenchymrohr umschlossene Nervenleitbündel und durch das Fehlen von Drüsenhaaren, lauter Verhältnisse also, die auch bei den Hamamelidaceen festgestellt worden sind, in axiler Richtung gestreckte Markstrahlzellen z. B. bei Daphniphyllum.

Auch in den übrigen anatomischen Verhältnissen, den reichspangigen leiterförmigen Gefäßdurchbrechungen, den meist isoliert stehenden, gegen Markstrahlparenchym einfach getüpfelten Gefäßen, den sehr schmalen Markstrahlen, dem gemischten und continuierlichen Sclerenchymrohr des Pericykels, der subepidermalen Entstehung des Korkes, den tafelförmigen Korkzellen, dem Vorkommen von Drusen und Einzelkrystallen, den nach Engler a. a. O. S. 116 einzelligen Haaren, den von mehreren Oberhautzellen umstellten Spaltöffnungen des Blattes, dem Vorkommen eines einschichtigen Hypoderms, dem mit drei Gefäßbündeln versehenen Blattstiel, dem bei B. Balansae behöft getüpfelten Holzprosenchym, dem Vorkommen von Steinzellen in der primären Rinde und von Einzelkrystallen oder Drusen im Baste, stimmt Balanops vollkommen mit allen oder wenigstens einem Teil der Hamamelidaceen Durch das Vorkommen von Krystalldrusen im Blattfleisch schließt sich Balanops besonders an die Altingieen und Bucklandieen (einschließlich Cercidiphyllum), durch die einzelligen Haare an Eucommia und Liquidambar, und außer dem einfach getüpfelten Holzprosenchym von B. microstachya war es mir nicht möglich, in Solereder's Syst. Anat. S. 858-859 irgend eine erhebliche Abweichung von den Hamamelidaceen ausfindig machen.

In gleicher Weise spricht der äußere Bau der Balanopideen (Balanops und Trilocularia) mit aller Entschiedenheit für ihren Anschluß an die Hamamelidaceen Trochodendrum, Daphniphyllum

und *Rhodoleia*. Wie bei diesen drei Gattungen, 1) so wechseln auch bei *Balanops* Scheinwirtel von Blättern ab mit langen, am Grunde mit Knospenschuppen und Niederblättern besetzten Stengelgliedern. Auch in Form und Textur gleichen die kurz gestielten, nebenblattlosen, ganzrandigen, länglichen, lederigen Blätter von Balanops durchaus denen von Daphniphyllum und Rhodoleia. Die männlichen Blütenkätzchen sind, wie bei Daphniphyllum, am Grunde mit sterilen Niederblättern besetzt, überhaupt denen von Daphniphyllum im höchsten Grade ähnlich, und das einblütige weibliche Körbchen der Balanopideen entspricht dem vielblütigen zwitterigen von Rhodoleia. Die Antheren springen mit zwei halb nach innen gerichteten Längsspalten auf und sind auch sonst denen von Daphniphyllum und anderen Hamamelidaceen sehr ähnlich. Die tiefe Spaltung der Griffel ist bei Daphniphyllum und Trochodendrum wenigstens angedeutet durch die Ausrandung der breiten Narbenlappen. Der Fruchtknoten ist nach Baillon, Hist. pl. VI, Fig. 212 im oberen Teile anscheinend apocarp, wie bei den Hamamelidaceen, und im unteren Teile sind die Scheidewände unvollständig, wie bei Rhodoleia und Daphniphyllum. Die Samenknospen sind, wie schon oben auf S. 244 erwähnt wurde, apotrop, wie auch bei den Buxeen, Eucommia und den meisten übrigen Hamamelidaceen, nach Hayata<sup>2</sup>) anscheinend auch bei Daphniphyllum; auch sind ihrer bei Balanops und Trilocularia an jedem Frucht-blatt noch zwei vorhanden, wie bei den Buxeen, Stylocereen, Daphniphyllum und Eucommia. Der Nabelstrang ist bei Balanops über der Micropyle zu einem deckelartigen Obturator verbreitert, wie er nach Baillon, Hist. pl. VI, S. 48 auch bei den beiden zur Hamamelidaceen-Sippe der Buxeen gehörenden Gattungen Pachysandra und Sarcococca vorkommt. Die Frucht ist eine Steinfrucht, gleich denen von Daphniphyllum und Sarcococca, und auch gleich der von Daphniphyllum und anderen Hamamelidaceen von den bleibenden Griffeln oder wenigstens deren Resten gekrönt. Auch der Embryo mit seinem kurzen Stämmchen und seinen dicken, nahezu elliptischen Keimblättern scheint eine ganz ähnliche Form zu haben, wie bei den meisten Hamamelidaceen, nur füllt er schon fast den ganzen Samen aus und läßt vom Nährgewebe nur noch eine dünne Schicht über. Endlich sind Balanops und Trilocularia auch ganz ebenso, wie Daphniphyllum und Rhodoleia, Sträucher und Bäume kühlerer Gebirgsgegenden, daher ich denn auch schon in meinen 1905 erschienenen Arbeiten (Zweiter Entwurf S. 89 und Provisional scheme S. 160) Balanops neben Trochodendrum und Daphniphyllum zu den Hamamelidaceen gestellt habe.

In meinen 1900—1905 erschienenen Arbeiten (Kautschuklianen, 1900, S. 201; "Neue Schlaglichter" und "Provisional scheme", Juli 1905) erklärte ich die **Urticalen** für in Blüte und Frucht reducierte Abkömmlinge von Euphorbiaceen3) oder Columniferen,

<sup>1)</sup> Siehe H. Hallier, Über Daphniphyllum (Bot. Mag. Tokyo XVIII,

<sup>1904,</sup> S. 57 und 61).

2) B. Hayata, Revisio Euphorbiacearum et Buxacearum Japonicarum (Journal coll. science Tokyo XX, 3, 1904, Taf. 2 J Fig. 6—9).

3) Vergl. auch L. Rosenthaler in Beih. Bot. Centralbl. XXI, I, 3 (1907), S. 307—308.

und in der Tat zeigen viele *Urticalen* in der Tracht, der Verzweigung (*Ulmus* und *Trema*), der Blattform, dem Blütenstande (*Ulmus* und *Sponia*), dem becherförmigen Kelch (*Ulmus*), den anatomischen Verhältnissen so mancherlei Anklänge an die *Euphorbiaceen* und andere *Columniferen*. Andererseits fällt es aber auch nicht schwer, zahlreiche Abweichungen der *Urticalen* von den *Columniferen* ausfindig zu machen. Es mag hier nur erwähnt sein, daß die für viele *Anonaceen*, *Tilieen*, *Theobrominen* und *Muntingia* characteristische, in trockenem Zustande gegitterte Zweigrinde weder bei *Ulmaceen*, noch bei anderen *Urticalen* vorkommt, und daß auch der becherförmige Kelch von *Ulmus* durchaus nicht die characteristische Form des fünfkantigen, zehnnervigen, spitzklappigen Kelches vieler *Sterculiaceen*, *Malvaceen* und *Bridelieen* hat.

Gegenwärtig steht es für mich vollkommen außer Zweifel, daß auch die Urticalen, gleich den Aceraceen und Amentaceen, zu den in Blüte und Frucht reducierten Abkömmlingen der Terebinthaceen gehören, sodaß also die große Mehrzahl unserer einheimischen Waldbäume und zumal alle in großen Beständen auftretenden Arten von dieser großen, vorzugsweise tropischen Pflanzenfamilie abzuleiten sind. Von Ähnlichkeiten und Übereinstimmungen der Urticalen mit den Amentaceen und Terebinthaceen habe ich im Vorausgehenden gelegentlich schon eine ganze Anzahl aufgeführt, nämlich die Chalazogamie von Ulmus, Carpinus, Corylus, Alnus, Betula, Casuarina und Juglans (S. 234); das von dem der Linde, des Hibiscus der Südsee und anderer Columniferen stark abweichende schwere Holz von Artocarpus, Morus, Zelkowa, Ulmus, Quercus, Castanea und Juglans (S. 234); das Vorkommen reichlichen Holzparenchyms bei Moraceen, Casuarina und anderen Amentaceen, Juglandeen, Boswellia papyrifera und Simarubaceen (S. 235), von geschichtetem Bast bei Ülmaceen, Moraceen, Cupuliferen, Juglandeen, Anacardiaceen und Leitnera (S. 242; Solereder, Syst. Anat. S. 967), von drei Gefäßbündeln im Blattstiel bei Ulmus, Leitnera, vielen Amentaceen, Juglandeen und Juliania (S. 236); die gefiederten Blätter einer Artocarpus-Art von Singapur, vieler Terebinthaceen und anderer Rutalen (S. 238); den becherförmigen Kelch von Ulmus, Fagus und manchen Terebinthaceen (S. 237); die blutroten oder rötlichen Griffel oder Narbenlappen von Broussonetia, Pterocarya, Pistacia und vielen Amentaceen (S. 237); die Pollenkörner von Urticalen, Coryleen, Betuleen, Casuarina, Myrica und Pterocarya (S. 237).

Von entscheidender Bedeutung für die Frage, ob die Urticalen an die Amentaceen und Terebinthaceen oder an die Columniferen anzuschließen sind, ist schon allein die Aderung des Blattes. Denn das engmaschige, aber kräftige, zumal unterseits durch seine dunklere Färbung deutlich hervortretende Adernetz von Ulmus, vielen Artocarpeen (Urostigma) und anderen Urticalen gleicht viel mehr dem von Myrica, Quercus und vielen Anacardiaceen als demjenigen von Columniferen. Auch kommt die für viele Columniferen so characteristische, regelmäßig leitersprossenartige Quernervierung des Blattes bei den Urticalen nur verhältnismäßig selten vor, so z. B. bei Trema-Arten. In der Form und Bezahnung des

Blattes erinnert Ulmus alata Mich. einigermaßen an Alnus-Arten, Ulmus americana L. an Carpinus, Ostrya und Acer carpinifolium, Planera aquatica Gmel. an Betula-Arten. Die letztere hat Curtiss in Florida "near shore of Apalachicola river, in water a foot or two deep" gesammelt; demnach ist sie ausgesprochen hygrophil, gleich Alnus, Betula, Casuarina- und Quercus-Arten, sowie Leitnera. Auch in der ausgesprochen fiederigen Knospenfaltung des Blattes stimmen viele Urticalen (Ulmus, Trema, Humulus, Elatostema) und Amentaceen (Betuleen, Carpinus, Fagus) vollkommen mit einander überein, und von den großen Nebenblättern der Urticalen erinnern besonders die häutigen, hinfälligen von Celtis und Ulmus stark an manche Amentaceen. Nach Büsgen, Bau und Leben unserer Waldbäume S. 38 sind bei Ulmus, Quercus, Fagus, Carpinus, Corylus und Alnus auch die Knospenschuppen als Nebenblätter aufzufassen. Unter den Terebinthaceen gleichen besonders die ungeteilten Blätter mancher Meliosma-Arten (M. dentata Urb., Herbertii Rolfe und simplicifolia Bl.) in Form und Aderung hochgradig denen von Ficus-Arten. Recht auffällig ist auch die Übereinstimmung der Korkflügel von Ulmus suberosa und Acer campestre.

Unter den Blütenständen lassen sich die weiblichen Kätzchen von Humulus und Myrica, sowie die Rispen von Pistacia, Rhus, Meliosma, Ophiocaryum, Laportea, Fleurya, Urtica, Pilea, Ges-nouinia usw. einigermaßen mit einander vergleichen, von den Fruchtständen die von Humulus und Ostrya; doch auch die unter den Urticalen so weit verbreitete Neigung zu bandförmiger Verbreiterung der Blütenstandsachsen, die sich schließlich zur Bildung der schüssel- und becherförmigen Receptakel von Dorstenia, Elatostema und Ficus steigert, findet sich schon bei den Terebinthaceen, nämlich nach Engler in DC., Monogr. Phaner. IV (1883) Taf. 13 bei der Rhoidee Botryceras, wodurch sich die Vermutung aufdrängt, daß neben den Juglandeen und Amentaceen auch die Urticalen aus Rhoideen entstanden sind. Die urnenförmigen Receptakeln von Ficus, Mesogyne und anderen Moraceen können geradezu als Cupulae bezeichnet werden, die sich von denen der Rhoideen-Gattung Juliania, der Juglandeen, Coryleen und Quer-cineen im Wesentlichen nur dadurch unterscheiden, daß an ihrer Bildung vorzugsweise Achsenorgane, nur in geringem Grade auch Blattorgane beteiligt sind.

Nach den Abbildungen der mir inzwischen vom Verfasser freundlichst übersandten Hemsley'schen Abhandlung scheint übrigens wenigstens der untere, geflügelte Teil der Scheinfrucht von Juliania doch rein axiler Natur zu sein, etwa dem Hypocarp von Anacardium und Semecarpus (Engl. Pr. III, 5, Fig. 94B und 110 N, O und P) entsprechend, mit dem alleinigen Unterschiede, daß

bei letzteren beiden das Hypocarp nur eine einzige Frucht trägt. Auch für die vierklappigen Cupulae von Fagus und Castanea scheint es mir übrigens noch gar nicht ausgemacht zu sein, daß die vier Klappen, wie Eichler annimmt, als zwei Paar Vorblätter zu deuten sind; vielmehr lassen sie sich vielleicht auch als vier außen mit verkümmerten Bracteen dicht besetzte Blütenstandsachsen auffassen, gleich denen von Dorstenia und Elatostema, doch

vollständig steril, sodaß die zwei oder drei Blüten der Cupula dem allein noch übergebliebenen terminalen Dichasium einer ursprünglich vielblütigen Rispe entsprechen würden. Bei dieser Deutung ließe sich auch die Cupula von Quercus viel leichter mit der von Fagus und Castanea in Einklang bringen. Sie wäre als die verdickte und verholzte Achse eines ganzen Teilblütenstandes aufzufassen, in welchem nur die Endblüte zur Ausbildung gelangt, während die Tragblätter der vollständig unterdrückten Seitenachsen dritter Ordnung in spiraliger Anordnung als verkümmerte Schuppenblätter die becherförmige Achse zweiter Ordnung dicht bekleiden. Die Cupula von Pasania ist nur eine abgeleitete Abänderung derjenigen von Quercus, dadurch zustande kommend, daß die Tragblätter der abortierten Achsen dritter Ordnung aus der Schraubenstellung in die Wirtelstellung übergehen, ganz ebenso, wie die Laubblätter und die Tragblätter der männlichen und weiblichen Blüten in der nahe verwandten Gattung Casuarina.

Da letztere gerade mit zwei Quercineen, nämlich Fagus silvatica und Quercus Suber, auch durch die stark sclerosierenden und zapfenförmig in das Holz eindringenden inneren Teile der primären Rindenmarkstrahlen übereinstimmt (siehe oben S. 236), ist es gar nicht einmal unwahrscheinlich, daß sie sich nahe den Betuleen, Coryleen und Myriceen durch weiteres Umsichgreifen der bei Pasania nur erst in der Cupula durchgeführten Wirtelstellung aus pasania-artigen Quercineen ableitet. Durch die letzteren würde sich dann die Familie der Amentaceen an die Juglandeen, Juliania, Pistacia und Rhus anschließen, womit auch das im Einklang stände, daß nach Mohl, Bau der Pollenkörner (1834) S. 80 und 99 der Pollen von Quercus noch dem von Mangifera und Anacardium, der von Fagus dem von Rhus und Schinus gleich gebaut ist.

Als Nachtrag zu *Juliania* erwähne ich bei dieser Gelegenheit noch kurz, daß nach Hemsley's Abbildungen der Obturator der Samenknospen ventral aus dem Funiculus entsteht und sich also tatsächlich mit dem allerdings mehr häutig entwickelten von *Acer* vergleichen läßt, in Übereinstimmung mit der oben auf S. 234 ausgesprochenen Ansicht, daß neben den *Amentaceen* auch die *Aceraceen* von *Rhoideen* abstammen.

Im Text giebt Hemsley auch einige Habitusbilder der ganzen Bäume, die durchaus Schlechtendal's Angabe bestätigen, daß blühende männliche Bäume von Juliania in Tracht und Art des Wachstums Exemplaren von Bursera zum Verwechseln ähnlich sind (siehe oben S. 94). Stamm und Äste knorrig hin und her gebogen, die Krone zur Fruchtzeit äußerst dürftig belaubt, erinnern mich die Abbildungen der kleinen Bäume aufs lebhafteste an eine in den Philippinen als Obstbaum weit verbreitete Spondias-Art, einigermaßen auch an Odina gummifera in Batavia und Buitenzorg, eine Rhus-Art auf Yap und Ponape (West- und Ostkarolinen) und die Rutacee Fagara ailanthoides Engl. im Botanischen Garten zu Tokyo.

Auch in der Einzelblüte der *Urticalen* ist nichts, was der Auffassung dieser Ordnung als ein Reductionsproduct der *Terebinthaceen* im Wege stände, denn auch in letzterer Familie sind Kelch, Kronblätter und Geschlechtsorgane schon stark in

Rückbildung begriffen, sodaß auch hier polygamische und diöcische Formen schon durchaus keine Seltenheit sind. Die bei den Columniferen so weit verbreiteten monothecischen Antheren kommen bei den *Urticalen* nicht vor; vielmehr haben hier die Antheren gewöhnlich jene auch für die meisten *Amentaceen* und Terebinthaceen characteristische kurz elliptische, an beiden Enden ausgerandete Form. Die Antheren von Ulmus (Engl. Pr. III, 1, Fig. 43), Zelkowa (Fig. 48B), Mesogyne (Engler, Monogr. afr. I, Taf. 11Cc) und Myrianthus (Taf. 17) sind extrors, gleich denen von Myrica (Eichler, Blütendiagr. II, S. 40, Fig. 16A; Engl. Pr. III, 1, Fig. 21B und G). Die Samenknospen sind nach van Tieghem<sup>1</sup>) bei den Ulmaceen, Moraceen und Urticaceen crassinucellat bitegmisch, wie bei den Quercineen, Casuarineen, Carpinus (nach M. Benson 1906), den Aceraceen und, nur Juliania, die Sabiaceen und die Juglandeen ausgenommen, allen Terebinthaceen. Nach Payer, Organog. Taf. 60 und 61 sind sie bei Urtica, Parietaria und Cannabis epitrop, wie bei den meisten Amentaceen und den Bursereen (siehe oben S. 238). In Engl. Pr. III, 1, Fig. 57G wird jedoch eine Abbildung wiedergegeben, nach welcher die Samenknospe der Moracee Phyllochlamys spinosa ganz ebenso hängend, apotrop und lang gestielt zu sein scheint, wie bei vielen Anacardiaceen.

Durch ihre schiefe Ausbildung erinnert die Frucht von Zelkowa crenata (Engl. Pr. III, 1, Fig. 48D—E) sehr an diejenige von Mangifera, Anacardium, Buchanania, Meliosma, Ophiocaryum, Rhus und Dobinea, doch auch die Nüßchen von Ficus, Humulus, Elatostema usw. lassen sich ohne Zwang durch Reduction von den größeren Steinfrüchten der Anacardiaceen ableiten. Für die Flügelnuß von *Ulmus* ist der Vergleich mit denen von *Casuarina*, Betula, Alnus und Dipteronia gegeben.

Daß der reife Same vieler *Urticalen* noch reichliches Endosperm

enthält, darf einer Ableitung dieser Ordnung von Terebinthäceen nicht hinderlich sein, denn auch Leitnera und die Terebinthaceen-Gattung Brunellia haben noch endospermhaltige Samen. Übrigens dürfte wohl das Vorkommen von reichlichem Endosperm im reifen Samen vieler Urticalen eine Rückbildung sein, die mit der Verkümmerung der Frucht, des Samens, des Embryo's und der ganzen Blüte, vielleicht auch mit dem Vorkommen anomaler Fortpflanzungsverhältnisse im Zusammenhang steht; vergl. hierzu Treub's Arbeiten über die Parthenogenese von Ficus und Ela-

tostema in den Ann. jard. bot. Buitenzorg XVIII und XX.
Durch die dünne, häutige Samenschale, das Fehlen von Nährgewebe und die großen, dicken Keimblätter erinnert u. a. der Same von Artocarpus integrifolia noch stark an Mangifera, Anacardium und Pistacia. Auch die für viele Anacardiaceen characteristische starke Krümmung des Keimlings kehrt bei den Urticalen noch recht häufig wieder, so z. B. bei Celtis, Zelkowa, Cannabis (Engl. Pr. III, 1, Fig. 46E, 47C, 48E, 71), Humulus, Ficus, Morus (Schlechtendal-Hallier, Flora, Taf. 907, 908, 910) und Dorstenia (Engler, Monogr. afr. I, Taf. 2Bh und 7Ag).

<sup>1)</sup> Van Tieghem in Ann. sc. nat., bot. 8, XIV (1901) S. 331.

Von sehr ungleicher Größe sind die beiden Keimblätter bei den Moraceen Trymatococcus, Mesogyne und Treculia (Engler, Monogr. afr. I, Taf. 11 Fig. Af und Cf, g und i, Taf. 13 und 14), sowie bei den Terebinthaceen Trichoscypha (Engl. Pr. III, 5, Fig. 102D) und Ganophyllum (Engler in DC., Monogr. phaner. IV, Taf. 3, Fig. 50). Auch die relative Größe des Hypocotyls wechselt bei den Ulmaceen und Moraceen ebensosehr, wie bei den Terebinthaceen.

Von den anatomischen Merkmalen der Urticalen tritt wohl am meisten hervor ihre starke Neigung zur Ausbildung von Solche kommen nun zwar bei den Amentaceen, Aceraceen und Terebinthaceen nicht vor, wohl aber sind nach Solereder, Syst. Anat. S. 934 bei manchen Bursereen und Urticaceen die Membranen der Oberhautzellen verkieselt, und auch die nach Solereder a. a. O. S. 277 bei manchen Meliosma-Arten vorkommenden Zellen mit Kieselinhalt dürften vielleicht zu den Cystolithen der Urticalen in Beziehung stehen. Von weiteren Inhaltsstoffen ist zunächst das Vorkommen von kohlensaurem Kalk in den Zellen des Kernholzes und Markes von Ulmus-, Celtis- und Acer-Arten und in den Gefäßen des Kernholzes von Fagus silvatica und Betula alba zu erwähnen (Solereder a. a. O. S. 864, 272, 895 und 935), ferner das Vorkommen von Schleimzellen in Achse und Blatt mancher *Ulmaceen* und *Bursereen* (Solereder S. 925), der bei manchen Moraceen, Acer-Arten, vielen Ulmaceen, Cupuliferen und Bursereen vorkommenden, auch in zahlreichen anderen Familien weit verbreiteten und daher wenig zur Lösung phylogenetischer Fragen geeigneten Verschleimung der Oberhaut des Blattes (Solereder S. 908) gar nicht zu gedenken. Im Palissadengewebe und in der Umgebung des Leitbündelsystems der Blattnerven von Ficus australis finden sich nach Solereder S. 868 gerbstoffhaltige Idioblasten, im Weichbast der Zweige aller Anacardiaceen nach S. 278 und 282 Gerbstoffschläuche; auch die Rinde von Casuarina, Myrica, Quercus, Castanea, Juglans und Pterocarya ist reich an Gerbstoff (Engl. Pr. III, 1, S. 19, 28, 48 und 21). Durch die Harzdrüsen der weiblichen Blütenstände erinnert Humulus sehr an Myrica, und in ihrer Form haben diese Lupulindrüsen auch eine gewisse Ähnlichkeit mit den schildförmigen Drüsenhaaren der Betuleen. kleineren Drüsenhaare der Cannabineen, wie auch die Außendrüsen der übrigen Urticalen gleichen hingegen ganz denen der Coryleen, Leitnereen, Meliosmeen und anderer Terebinthaceen. Deckhaare anbelangt, so verdient es hier als ein weiterer Grund. gegen eine Annäherung der Urticalen an die Columniferen besonders hervorgehoben zu werden, daß die bei letzteren, auch den Euphorbiaceen, so verbreiteten Stern- und Büschelhaare den ersteren vollständig fehlen. Die Deckhaare der Urticalen sind vielmehr meist einfach und einzellig, wie bei den Juglandeen. den meisten übrigen Terebinthaceen, Acer-Arten, Myrica und anderen Amentaceen, seltener einzellreihig, wie bei Leitnera, Meliosma und manchen Amentaceen. Die Spaltöffnungen sind meist, wie bei den Terebinthaceen, Aceraceen und fast allen Amentaceen, von mehreren gewöhnlichen Oberhautzellen umgeben. Von weiteren Merkmalen der Urticalen, durch die sie sich an die Terebinthaceen, Aceraceen

und Amentaceen anschließen, sind noch zu nennen die meist oberflächliche Entstehung des Korkes, die meist einfache Tüpfelung des Holzprosenchyms (unter den Amentaceen freilich nur bei Nothofagus), die meist einfachen Gefäßdurchbrechungen, die auch gegen Markstrahlparenchym meist behöft getüpfelten, bei den Ulmaceen, wie bei den Amentaceen, zu radialer Anordnung neigenden Gefäße, die im Holzprosenchym von Ulmaceen, Moraceen, Casuarineen und Cupuliferen vorkommende Gallertschichte (Solereder S. 960), die bei Moraceen, den meisten Amentaceen, Leitnera und Juglandeen collenchymatisch ausgebildete primäre Rinde. Auch durch den Besitz von Milchsaft stimmen Humulus und viele Moraceen zwar mit den Aceraceen und Anacardiaceen überein, doch ist er bei den letzteren von wesentlich anderer Beschaffenheit und unterscheidet sich bei vielen, z. B. Gluta und Semecarpus, in geronnenem Zustande schon äußerlich, durch seine tiefbraune bis schwarze Färbung, sodann aber auch durch seine stark hautreizende Wirkung von demjenigen der erwähnten Urticalen. Ferner sind auch die Milchsaftbehälter bei letzteren von ganz anderer Natur, als bei den Anacardiaceen und Aceraceen. Aus eigenen Beobachtungen von meiner Südseereise sei hier beiläufig erwähnt, daß z.B. auch aus den abgeschnittenen Zweigen der Moracee Alleanthus luzonensis ein reichlicher weißer Milchsaft ausfließt.

# Zusammenfassung einiger Hauptergebnisse. 1)

Da eine gedrängte Übersicht über die zahlreichen Einzelergebnisse der vorliegenden Abhandlung in dem ausführlichen Inhaltsverzeichnis zu finden ist, so kann ich mich hier darauf beschränken, die Ergebnisse von größerer Tragweite, nämlich die für die Frage nach dem Ursprung der Angiospermen 1) in Betracht kommenden, hervorzuheben, und fasse sie, wie folgt, zusammen.

1. Juliania hat Harzgänge nicht nur im Marke, sondern auch

in der Rinde und ist eine Rhoideen-Gattung mit mehrblütiger

Cupula.

2. Auch die Juglandaceen sind Anacardiaceen und neben Juliania und Pistacia durch Reduction in Blüte und Frucht aus

Rhoideen entstanden.

3. Überhaupt sind die Brunelliaceen, Burseraceen, Irvingiaceen, Sabiaceen, Anacardiaceen, Engler's Julianialen, Juglandalen und drei bisherige Simarubaceen-Gattungen (Picramnia, Alvaradoa und Picrodendrum) wieder zu der alten Familie der Terebinthaceen zu vereinigen.

4. Die Terebinthaceen stammen ab von Rutaceen (Cusparieen oder Xanthoxyleen), die Rutaceen von Saxifragaceen (Brexieen), die Saxifragaceen von Hamamelidaceen oder neben diesen unmittelbar von Illicieen oder ausgestorbenen Magnoliaceen (Drimyto magnolie en).

5. An der Abstammung der Hamamelidalen (Platanaceen

und Hamamelidaceen) von Magnoliaceen ist festzuhalten.

<sup>1)</sup> Vergl. auch meine vorläufige Mitteilung in den Ber. Deutsch. Bot. Ges. XXV, 9 (Dec. 1907) S. 496—497.

- 6. Dagegen sind die Amentaceen (1. Quercineen, 2. Myriceen, 3. Coryleen, 4. Casuarineen, 5. Betuleen), trotz Engler's und Wettstein's gegenteiliger Ansicht, keine Verbindungsglieder zwischen den Angiospermen und den Gymnospermen, auch keine unmittelbaren Abkömmlinge von Hamamelidaceen oder von Columniferen (incl. Euphorbiaceen), sondern gleich den Leitneraceen, Aceraceen und Urticalen, also mit Einschluß der meisten Chalazogamen, in Blüte und Frucht verkümmerte Abkömmlinge von Terebinthaceen.
- 7. Demnach läßt die Chalazogamie von Juglans, vielen Amentaceen und Ulmus auch bei Myrica, Leitnera, Aceraceen, Juliania, Pistacia, Rhus und anderen Terebinthaceen Chalazogamie und weitere entwickelungsgeschichtliche Anklänge an Casuarina vermuten. Dagegen kann es hiernach nicht mehr Wunder nehmen, daß Hamamelis virginiana nach Shoemaker's Untersuchungen nicht chalazogam ist, sondern ganz normal porogam.
- 8. Die Salicaceen sind durch Reduction von Blüte und Frucht aus homalieen- und idesieen-artigen Flacourtiaceen entstanden, die Lacistemeen eine den Homalieen nächst verwandte Sippe der Flacourtiaceen und die Piperalen (incl. Lactoris und Myrothamnus) reducierte Abkömmlinge von Magnoliaceen.
- 9. Die Balanopidaceen (Balanops und Trilocularia Schlechter) unterscheiden sich von den Amentaceen ganz erheblich in ihrem anatomischen Bau und gehören neben Trochodendrum, Tetracentrum, Daphniphyllum und Rhodoleia zu den Hamamelidaceen.
- 10. Als Abkömmlinge von Terebinthaceen, wie auch im Hinblick auf Wieland's wertvolle Entdeckungen an fossilen amerikanischen Cycadaceen¹), können die Kätzchenträger und Chalazogamen der von mir, Wieland, Arber u. Parkin und Anderen vertretenen Annahme nicht länger mehr hindernd im Wege stehen, daß sich die Angiospermen durch ausgestorbene Magnoliaceen von zwitterblütigen, mit Blütenhülle und gefiederten Staubblättern versehenen, noch acyclischen und apocarpen, cycas-, anomozamites- und cycadeoidea-ähnlichen Gymnospermen ableiten.
- 11. Gleich den Kätzchenblütlern können auch die Gnetaceen, die in vieler Hinsicht Dicotylen ähneln, aber doch echte Gymnospermen sind, und die durch Einwärtsklappung der Ovularfiederchen zwar schon hemiangiospermen, aber auch schon einseitig xerophil ausgebildeten Coniferen wegen ihrer hochgradigen Reduction nicht als Verbindungsglieder zwischen Gymnospermen und Angiospermen in Frage kommen.
- 12. Denn die Anklänge der Loranthaceen an die gymnospermen Gnetaceen beruhen nicht auf natürlicher Verwandtschaft, vielmehr sind die ganzen Santalalen (incl. Rhaptopetaleen, Brachynema, Ctenolophon, Diclidanthera?, Icacinaceen, excl. Grubbia und Ampelidaceen) reducierte Abkömmlinge von Saxifragaceen (Brexieen).

<sup>1)</sup> Siehe oben S. 108,

#### Nachwort.

Wie Senn in seiner Besprechung meiner Arbeit über die Tubifloren und Ebenalen, 1) so wird wohl auch hier mancher Leser nicht sonderlich zufrieden sein mit der Anordnung des Stoffes. Das hat seine Ursache in der Entstehungsgeschichte dieser Abhandlung. Ursprünglich nur in der Absicht unternommen, die systematische Stellung der Gattung Juliania klarzulegen, dehnte sich die Abhandlung bald aus auf die Verwandtschaftsverhältnisse der gesamten Kätzchenträger und ihrer Stammeltern; ja es war nur zu verlockend, auch alle übrigen bei dieser Gelegenheit berührten Fäden des verwandtschaftlichen Zusammenhanges weiter zu verfolgen. So erstreckte sich denn die Arbeit schließlich weit über den Rahmen der in der Überschrift angekündigten Aufgabe hinaus fast auf das ganze System der Dicotylen, sodaß eigentlich der Untertitel zum Haupttitel geworden ist. Ein weiterer Umstand, der zu einer erheblichen Abweichung von der ursprünglichen Anordnung des Stoffes und zu einer Störung der Einheitlichkeit und des Zusammenhanges geführt hat, ist der, daß durch eine längere Unterbrechung des Druckes reichlich Zeit und Gelegenheit zur Weiterverfolgung der angeschnittenen Fragen und zu Berichtigungen und Ergänzungen gegeben wurde. Um diesen Mangel an Übersichtlichkeit nach Möglichkeit zu mildern, wurden die Stichworte gewissermaßen als "Überschriften im Text" durch fetten Druck hervorgehoben. Auch habe ich mich bemüht, die im Text fehlende Übersichtlichkeit wenigstens im Inhaltsverzeichnis durch möglichste Ausführlichkeit und möglichst systematische Anordnung der zahlreichen Einzelergebnisse zu erreichen.

Durch diese weite Ausdehnung der vorliegenden Abhandlung ist der Stammbaum in seinen allgemeinen Umrissen, d. h. in Bezug auf die gegenseitigen Beziehungen der Ordnungen, nunmehr ungefähr für das ganze System der Dicotylen durchgeführt und dadurch sind diejenigen ins Unrecht gesetzt, die meinen theoretischen Studien über die stammesgeschichtlichen Zusammenhänge zwischen den einzelnen Ordnungen und Familien bisher sceptisch gegen-überstanden oder gar die Aufstellung des Stammbaumes mit Hilfe des gegenwärtig zu Gebote stehenden wissenschaftlichen Tatsachenmaterials für noch vollständig unmöglich hielten. Im Besonderen geht Karsten's Forderung offenbar viel zu weit, daß eine Bestätigung meiner Theorieen durch die Entwickelungsgeschichte eine Conditio sine qua non sei,2) denn auch an alle bisherigen Systeme der Dicotylen ist eine derartige Anforderung niemals gestellt worden, ja durch Strasburger's Studie über die Samen-anlagen von Drimys Winteri<sup>3</sup>) ist es höchst wahrscheinlich geworden, daß für die stammesgeschichtlichen Beziehungen der Angiospermen zu den Gymnospermen ein solcher entwickelungs-

<sup>1)</sup> G. Senn, Die Grundlagen des Hallier'schen Angiospermensystems. Eine phylogenetische Studie (Beihefte Bot. Centralbl. XVII, 1904, S. 130).
2) Karsten in Strasburger, Noll, Schenck, Karsten, Lehrbuch, 6. Aufl. (1904) S. 437; 7. Aufl. (1905) S. 443; 8. Aufl. (1906) S. 464; 9. Aufl. (1908)

<sup>3)</sup> E. Strasburger in Flora XCV (1905) S. 215-231, Taf. 7 und 8.

geschichtlicher Nachweis infolge des Aussterbens der verbindenden Zwischenformen überhaupt niemals erbracht werden kann. Wie ich besonders in meinen Beiträgen zur Morphogenie der Sporophylle und des Trophophylls in Beziehung zur Phylogenie der Cormophyten (1902) ausführlich darlegte, reichen hier aber auch die Ergebnisse der vergleichenden Morphologie (zumal in Verbindung mit denen der vergleichenden Anatomie) vollständig aus. Schon sie allein haben es mir, als ich vor sieben Jahren diese phylogenetischen Studien mit größerem Nachdruck verfolgte, schon damals ermöglicht, den Stammbaum der Blütenpflanzen in großen Zügen festzulegen, und seitdem hat sich nicht der geringste Anlaß geboten, an diesen allgemeinen Umrissen nennenswerte Änderungen vorzunehmen. Wie im Juni 1901 in meiner Abhandlung über die Tubifloren und Ebenalen, so konnte ich auch noch im Juli 1905 in der Einleitung zu meinem "Provisional scheme" die unveränderte Ansicht vertreten, daß die Angiospermen keine polyphyletische, sondern eine natürliche (monophyletische) Abteilung der Blütenpflanzen sind, daß die Amentaceen keine unentwickelten Anfangsglieder der Angiospermen sind, sondern die letzten, in Blüte und Frucht stark reducierten Endglieder eines der Zweige des Dicotylen-Stammbaumes, daß sie und alle anderen Ordnungen der Dicotylen von ausgestorbenen Magnoliaceen abstammen und diese wiederum von unbekannten Cycadaceen, daß die Apetalen und Sympetalen polyphyletisch aus Choripetalen entstanden sind, daß sich die syncarpischen Monocotylen von polycarpischen Helobien (Butomaceen und Alismaceen) ableiten und diese wiederum von gleichfalls polycarpischen Ranalen.

Damit will ich jedoch keineswegs in Abrede stellen, daß sich in untergeordneten Einzelheiten meines Dicotylen-Systems doch noch hie und da weitere Änderungen ergeben werden. Dadurch geschieht aber meinem System, als Ganzes betrachtet, nicht der geringste Abbruch; im Gegenteil darf ich es mir vielleicht als ein Verdienst anrechnen, daß ich an der Berichtigung und Weiterentwickelung desselben unbeirrt und beharrlich fortarbeite, im Gegensatz zu Engler, der das System auf den Entwickelungszustand einer längst überwundenen Zeit festzunageln sucht und selbst dann noch an seiner verfehlten Anordnung der Ordnungen und Familien festhält, wenn deren Unrichtigkeit durch sorgfältige und exakte Beweise untrüglich nachgewiesen worden ist, so z. B. in Bezug auf die Cactaceen, die Engler gewohnheitsmäßig noch immer zwischen die Passifloralen und Myrtifloren stellt, obgleich sie mit beiden nicht das geringste zu tun haben und ihre Verwandtschaft zu den Portulacaceen schon längst durch K. Schumann aufgedeckt worden ist. Nachdem in Engler's "Pflanzenreich" nun einmal jede einzelne Pflanzenfamilie ihren numerierten Sitzplatz erhalten hat und das offizielle System der Blütenpflanzen dadurch auf unabsehbare Zeit in Starrkrampf versenkt worden ist, statt die Anordnung der Ordnungen und Familien bis zum Abschluß des ganzen Werkes aufzusparen, mag es allerdings einige Überwindung kosten, den dieser dogmatischen Erstarrung widersprechenden neueren Forschungsergebnissen die gebührende Beachtung zu schenken.

Durch die in meinem System consequent und methodisch durchgeführte Anwendung des Entwickelungsgedankens auf sämtliche Ordnungen der *Dicotylen* aber ist dem als Ganzes (d. h. abgesehen von verschwindend wenigen phylogenetischen Ableitungen) rein analytischen, classificierenden, zusammenhangslos an einander reihenden Systeme Engler's der natürliche Nährboden entzogen; es wird nur noch notdürftig am Leben erhalten durch künstliche Nährmischungen, wie z. B. Gilg's Emulsion von 1905. 1)

Von der gänzlichen Unhaltbarkeit dieses Systems kann sich Jeder leicht überzeugen, der es unter Berücksichtigung der einschlägigen Litteratur der letzten Jahre aufmerksam mit der demnächst erscheinenden neuesten Fassung meines phylogenetischen Systems vergleicht (Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.).

<sup>1)</sup> E. Gilg, Über den behaupteten Parallelismus der Silenaceen (Caryophyllaceen) und der Gentianaceen, und über neuere Systembildungen (Engler, Jahrb. XXXVI, 4, Beibl. no. 81, 20. Aug. 1905, S. 77—90).

## Inhaltsübersicht.

(Die Zahlen bezeichnen die Seiten.)

#### I. Juliania: 81—94, 106, 247 und 248.

Geschichte und Litteratur (81—82). Vegetationsorgane (82—83). Blütenstände und Blüten (83—85). Frucht (85—86, 247). Beziehungen zu den Fagaceen und Betulaceen (86—87), den Juglandaceen (87—91). Die Blütenstaubkörner von Juliania, Amentaceen und Anacardiaceen (89—90). Juliania hat auch in der Rinde Harzgänge (91). Beziehungen zu Rhus und Haplorhus (91), sowie Pistacia (91—93). Juliania (incl. Orthopterygium) ist eine in der Blüte reducierte Gattung der Rhoideen (93), die die Juglandeen mit Pistacia verbindet (106). Der Obturator der Samenknospen von Juliania ähnelt dem von Acer (158—159, 248). Die habifuelle Ähnlichkeit von Juliania, Bursera (94), Spondias und anderen Rutalen (248).

#### II. Die Terebinthaceen: 93-94, 106, 109-111, 179-186.

Vereinigung der Burseraceen und Anacardiaceen zur Familie der Terebinthaceen (93-94, 101, 106), der Juglandeen mit den Terebinthaceen (106, 109-111). Die Einteilung der Dicotylen in Choripetalen, Gamopetalen und Apetalen und die Voranstellung der Kätzchenträger im System sind unnatürlich (106). Die Chalazogamie der Juglandeen läßt auch bei anderen Terebinthaceen Chalazogamie vermuten (110-111, 243). Die Terebinthaceen stammen nicht von Rosaceen ab (179—180), sondern von xanthoxyleen- und cusparieen-artigen Rutaceen (180—181). Brunellia ist ein ursprünglicher Typus der Terebinthaceen (114, 141, 181-183), nicht verwandt mit Simarubaceen (182), Saxifragaceen und Cunoniaceen (141, 183). Die Sabiaceen gehören zu den Terebinthaceen zwischen die Bursereen und Mangifereen (183—185). Herbarwissenschaft und Betrachtung der lebenden Natur (185-186). Auch die bisherigen Simarubaceen-Gattungen Irvingia, Klainedoxa, Picrodendrum, Picramnia und Alvaradoa gehören zu den Terebinthaceen (97, 104, 186). Berichtigung zu Alvaradoa (186).

## III. Engler's Geranialen und Sapindalen: 93—106.

Die lediglich auf die Epi- und Apotropie der Samenknospen gegründete Unterscheidung der *Geranialen* und *Sapindalen* ist künstlich und unhaltbar (93—94, 101—106). Zu den vorwiegend epitropen echten *Geranialen* (Bartling's und Eichler's *Gruinalen*, 95 und 101)

gehören die Geraniaceen, Oxalidaceen, Balsaminaceen (1. Limnantheen, 2. Tropaeoleen, 3. Balsamineen), Linaceen (incl. Asteropeia? 94 und 105, Ancistrocladus? Erythroxylum und Humiriaceen) (94-95), Peganum (96 und 216), die Stackhousiaceen (99, 117 und 216), Elatinaceen (217), Zygophyllaceen (217-218), Nitrariaceen (104, 218) und Surianaceen (? 97, 104, 174 und 218-219). Dematophyllum Griseb. ist vielleicht eine Balbisia (196 Anm., 219). Die Euphorbiaceen sind Columniferen und Abkömmlinge von Sterculiaceen (96, 201), die Callitricheen vielleicht verkümmerte Gratioleen (97, 117). Die Euphorbiaceen Sphyranthera und Chondrostylis scheinen mit Mareya verwandt zu sein (96 Anm.). Die Vochysiaceen, Trigoniaceen, Dichapetalaceen, Polygalaceen (incl. Kramera) und Tremandraceen (140) bilden eine Ordnung der Polygalinen Endl. oder Trigonialen Hallier f. 1901 (95, 97, 101, 140, 170, 177, 179, 200 und 219), die Connaraceen, Leguminosen (incl. Moringa und Bretschneidera), Malphighiaceen, Sapindaceen (incl. Hippocastaneen, excl. Aceraceen und Staphyleaceen) und Melianthaceen (?) eine solche der Aesculinen Brongn. 1843 oder eigentlichen Sapindalen (95, 97, 170, 177 und 219). Die Rutaceen (incl. Tetradiclis) bilden mit ihren Abkömmlingen, nämlich den Cneoraceen (104), Meliaceen (incl. Kirkia? 104 und 186), Simarubaceen (incl. Balanites 175), Terebinthaceen (Brunellieen, Bursereen, Irvingieen 104, Sabiaceen, Anacardiaceen, Juliania, Juglandeen, Picramnia, Alvaradoa, Picrodendrum 104 und 186), Aceraceen und Coriariaceen (?) die Ordnung der Terebinthinen Bartl. oder Rutalen Lindl. (95, 97). Die Buxaceen gehören zu den Hamamelidaceen (97), die Empetraceen zu den Bicornes L. (97-98), Pentaphylax zu den Ternstroemieen (98), Corynocarpus zu den Rosaceen neben die Amygdaleen (98). grenzung der Cistifloren incl. Celastralen (99). Die Staphyleaceen sind verwandt mit den Cunoniaceen (99, 104, 142, 153-157). Icacinaceen (incl. Rhaptopetaleen) gehören zu den Santalalen (99, 142). Auch in der Zahl der Integumente und der Beschaffenheit des Knospenkernes verrät sich Engler's Ordnung der Sapindalen als heterogen (100). Zerlegung von Engler's heterogenen Ordnungen der Geranialen und Sapindalen in ihre natürlichen Bestandteile (100-101). Epi- und apotrope Samenknospen bei Engler's Geranialen und Sapindalen, den Terebinthaceen (100-101, 156), Rutaceen, Sapindaceen, Melianthaceen (103, 156-157), Meliaceen (104, 156), Simarubaceen (104), Staphyleaceen (104, 156), Rhamnaceen, Onagrarieen (104), Argophylleen (Argophyllum, Corokia und Cuttsia), Ternstroemiaceen, Umbellifloren usw. (105). Engler's rein analytisches und das natürliche, "synthetische" System (101-102, 254-255).

## IV. Der Ursprung der Angiospermen: 106—109, 251—252.

Die Polycarpicae als Stammeltern aller Angiospermen im natürlichen System (107). Die Gnetaceen gehören zu den Gymnospermen, Casuarina zu den Betulaceen (107). Die Coniferen sind im Bau des Fruchtblattes schon halbe Angiospermen (107—108). Die Angiospermen leiten sich durch Magnoliaceen ab von ausgestorbenen Cycadaceen (108). Zusammenfassung der den Ursprung der Angiospermen beleuchtenden Ergebnisse (251-252).

#### V. Die Passifloralen: 95, 111-120, 201-206, 215.

Die Salicaceen sind nicht verwandt mit den übrigen Kätzchenträgern, sondern reducierte Abkömmlinge homalieen- und idesieenartiger Flacourtiaceen (111-114). Berberidopsis gehört zu den Berberidaceen (99, 113, 132), Lacistema als ein Reductionsproduct der Homalieen zu den Flacourtiaceen (113), Llavea (Neopringlea) zu den Homalieen (113, 114), Peridiscus und vielleicht auch Physena zu den Roydsieen (114-115), Psiloxylum vielleicht zu den Guttiferen (115), Plagiopterum zu den Hippocrateaceen (115-116). Die Passifloraceen stammen ab von Paropsieen und sind die Stammeltern der Malesherbiaceen, Turneraceen (95, 116), Papayaceen incl. Pileus (201-203), Achariaceen und Peponiferen (Cucurbitaceen incl. Polyclathra; Begoniaceen; Datisca 120) (203-206). Die Cistaceen, Bixaceen und Cochlospermaceen stammen ab von kielmeyereen- oder luxemburgieenartigen Theineen (114, 116), die Violaceen von Flacourtiaceen (209). Engere Begrenzung der Ordnung der Passifloralen (116-118). Die Flacourtiaceen sind verwandt mit den Tiliaceen und neben den Columniferen L. (95, 118) vielleicht aus Luxemburgieen entstanden (118).

#### VI. Die Umbellifloren Bartl.: 105, 120-137.

Apo- und epitrope Samenknospen (105, 122). Anklänge von Toricellia an die Tetrameleen und Brexieen (120-121, 123). Verschiedenheiten (123-124). Berichtigung von Sertorius (121-122). Kritik von Wangerin's Cornaceen-Dissertation (122-123, 137). Abwehr der Polemik von Mez und Gilg (102, 122-123, 130-131, 175, 185, 255). Die Cornaceen, Caprifoliaceen, Rubiaceen usw. stammen ab von Philadelpheen (124). Zu den Cornaceen genören Toricellia (120-124), die Alangieen (Alangium, Polyosma und Lissocarpa) (124-126), die Garryeen (Garrya, Curtisia und Grubbia) (126), die Helwingieen (Toricellia, Melanophylla, Aucuba, Kaliphora, Helwingia und Griselinia) (126-128), Cornus (127-128), Davidia (128-129), Mastixia (129-130), Viburnum, Sambucus und Adoxa (130, 133-136), vielleicht auch Phyllonoma (136-137). Adoxa ist nicht mit Chrysosplenium verwandt (136). Beziehungen von Helwingia zu Sambucus (136). Die Umbelliferen (incl. Araliaceen) stammen wahrscheinlich ab von Cornaceen, nicht unmittelbar von Philadelpheen (137). Diclidanthera gehört wahrscheinlich neben Brachynema zu den Olacaceen (Rhaptopetaleen) (126). Corokia ist durch Reduction aus Argophyllum entstanden und bildet mit ihm und Cuttsia die Sippe der Argophylleen (105, 127).

VII. Der polyphyletische Ursprung der **Sympetalen**: 95, 96, 97, 100, 117—118, 124, 130—133, 142, 150—151, 186—190, 196—200, 205, 206—216.

Die Bicornes (excl. Lennoaceen) sind durch die Clethraceen-Sippe der Sauraujeen (Actinidia, Saurauja und Clematoclethra) (95, 100, 131, 144) abzuleiten von Brexieen (192, 196, 198) und sind verschwistert mit den Primulinen (95, 132). Zu den Bicornes gehören auch die Empetraceen (97—98, 100), zu den Clethraceen die Roriduleen

VIII. Die Myrtinen Bartl. (incl. Thymelaeineen): 97, 99, 104, 116, 117, 142, 145, 179, 185, 196, 216—217, 219.

Die Gonystylaceen (Gonystylus, Microsemma, Solmsia und Octolepis) verbinden die Thymelaeaceen mit den Lythraceen (97, 142). Auch die Onagrarieen (incl. Trapa) stammen neben den Combretaceen, Myrtaceen usw. ab von Lythraceen (99, 104, 116). Duabanga und Sonneratia gehören nahe Lagerstroemia und Lafoënsia zu den

Lythraceen (185). Die Proteaceen (97, 142, 179) sind verwandt mit den Thymelaeaceen (219). Die Halorrhagidaceen (117, 216) gehören nicht zu den Myrtinen (99), Hippuris aber sicher zu den Halorrhagidaceen (216—217). Die Myrtinen stammen ab von Brexieen (196).

IX. Die Rosalen Lindl.: 95, 98, 105, 116—117, 119—120, 127, 138—142, 147, 151—157, 163, 164—166, 192, 195—196, 230—231.

Donatia ist eine Reductionsform der Brexieen-Gattung Chalepoa (138). Die *Cunoniaceen* stammen ab von *Brexieen* (138—139, 195, 196) und umfassen auch Bauera (95, 117, 139-140, 200), Eucryphia (95, 117, 138, 140—141) und Medusagyne (95, 117, 141—142). Die Saxifragaceen umfassen Thomassetia und Strasburgera (95), sowie Perrottetia (95, 104, 142, 153, 164, 197). Ribes ist nur ein kräftiger entwickelter, holzig gewordener Descendent der Saxifrageen (116-117). Die Tetrameleen sind nicht verwandt mit den Flacourtiaceen und Salicaceen, sondern gehören zu den Brexieen neben Dedea (95, 119-120). Die Escallonieen, Philadelpheen (incl. Pterostemon), Hydrangeen, Saxifrageen usw. stammen ab von Brexieen (163), desgleichen auch die Stachyuraceen (195). Ventrale Vorwölbung der Fruchtblätter und spreizende Griffel bei den Hamamelidaceen, Saxifragaceen usw. (230). Die Saxifragaceen stammen vielleicht nicht unmittelbar von Magnoliaceen ab, sondern von Hamamelidaceen (196, 230-231). Die Argophylleen incl. Corokia (105 und 127). Zu den Rosaceen gehören Dichotomanthes und Stylobasium (95), Corynocarpus (95 und 98), als Synonym zu Prinsepia auch Plagiospermum (95, 165-166), die Neuradeen aber nicht zu den Geraniaceen (94) oder Rosaceen (95), sondern zu den Malvaceen als eine nahe Malvastrum in Südafrika aus Malvinen entstandene Untersippe Neuradinae (166—167). Die Rosaceen sind nicht verwandt mit den Monimiaceen und Ranunculaceen, sondern durch die Quillajeen, Pomeen und Amygdaleen mit den Ternstroemiaceen (147) und Brexieen (164-165, 196). Phyletischer Zusammenhang der einzelnen Sippen der Rosaceen (164-165). Die Staphyleaceen sind nicht verwandt mit Celastralen und Sapindaceen (151-153), sondern mit Cunoniaceen (99, 104, 142, 154-155), Saxifragaceen (154-155, 195, 196), Rutaceen (155—157) und Rosaceen (155).

X. Die Celastralen: 99, 115—116, 142—143, 145—147, 163—164, 196, 198.

Die Celastralen stammen nicht von Philadelpheen oder Hydrangeen ab (142), sondern von Brexieen (196, 198). Die Aquifoliaceen sind reducierte Brexieen (142—143), die Celastraceen verwandt mit den Aquifoliaceen und Brexieen (145—146), die Hippocrateaceen (incl. Plagiopterum 115—116) mit Celastraceen und Brexieen (146). Gemeinsame Merkmale der Celastralen (146—147). Verwandtschaft derselben mit Engler's Theineen (147). Siphonodon gehört zu den Celastraceen neben die Evonymeen-Gattung Lophopetalum (163—164). Die Rhamnaceen (142) und Ampelidaceen (153) gehören nicht zu den Celastralen, sondern bilden die von perrottetia-artigen Brexieen abstammende Ordnung der Rhamnalen (104, 153, 196, 198).

XI. Die Lamprophyllen Bartl. incl. Guttiferen Bartl. (Guttalen und Thealen Lindl. 1833, Guttiferalen Benth. et Hook., Cistifloren Eichl., Theineen Engl.): 95, 98, 99, 105, 115, 116, 132, 138, 141, 144—145, 147—150, 191—192, 196, 198, 200.

Verschwisterung der Theineen mit den Gruinalen usw. (95). Pentaphylax gehört zu den Ternstroemieen (98). Aufzählung der Familien der Theineen (99, 198). Pelluciera und Tetramerista gehören vielleicht zu den Marcgraviaceen (99, 105, 132, 149), Psiloxylum vielleicht zu den Guttiferen (115). Abstammung der Cistaceen, Bixaceen und Cochlospermaceen von Kielmeyereen oder neben diesen und den Columniferen von Luxemburgieen (116). Symplocos ist verwandt mit den Ternstroemiaceen und Aquifoliaceen (95, 99, 132, 148—150, 196); die Theineen sind durch gemeinsame Abstammung von Brexieen (198) verschwistert mit den Rosaceen (147, 196), Cunoniaceen (138, 196), Celastralen (147—148, 196) usw., die Cyrillaceen verwandt mit den Ternstroemiaceen, Brexieen und Aquifoliaceen (144—145). Die Verbreitung von Korkwarzen bei Theineen, Celastralen, Chrysobalaneen, Myrtinen, Loranthaceen, Tubifloren usw. (143, 145).

XII. Die Terebinthinen Bartl. (*Rutalen* Lindl. 1833): 95, 97, 157—163, 171—176, 196, 198; vergl. auch unter I, II, III und S. 155—157 unter IX.

Die Aceraceen sind nicht verwandt mit den Staphyleaceen (157-158), auch kaum mit den Sapindaceen, sondern mit den Terebinthaceen (158-159). Die Rutaceen stammen ab von Saxifragaceen (Brexieen 180, 196) und sind verschwistert mit den Staphyleaceen, Cunoniaceen, Celastraceen, Aquifoliaceen, Ternstroemiaceen, Rosaceen, Rubiaceen, Melianthaceen, Hippocrateaceen, Guttiferen (incl. Bonnetieen), Pittosporaceen, Humiriaceen, Myrtifloren, Leguminosen und anderen Saxifragenen (159-163, 196). Tetradiclis hat nach Solereder Secretlücken und ist eine Rutacee (97, 163). Die Simarubaceen (ohne die Surianeen, Brunellieen, Irvingieen, Picramnia, Alvaradoa, Picrodendrum und Kirkia) stammen ab von Toddaliinen (171-174). Didymeles gehört vielleicht zu den Soulameeen (174-175), Balanites zu den Simarubaceen in die Nähe der Castelinen (175). Die Meliaceen sind nahe den Dictyolomeen, Flindersieen, Toddalieen und Simarubaceen aus Rutaceen entstanden (175-176). Kirkia gehört vielleicht zu den Meliaceen in die Nähe der Ptaeroxyleen und Swietenieen (104, 186).

XIII. Die Aesculinen Brongn. (Sapindalen s. propr.): 95, 97, 103, 152—153, 167—171, 176—179, 196, 198.

Die Leguminosen stammen nicht von Rosaceen ab (164, 167—168), auch nicht von Rutaceen (168—169), sondern bilden mit den Connaraceen, Malpighiaceen, Sapindaceen und vielleicht auch den Melianthaceen (103, 142, 155, 156, 169) die Ordnung der Aesculinen oder eigentlichen Sapindalen (95, 97, 170, 219), die neben den Polygalinen, Rosaceen, Cunoniaceen, Rutalen, Gruinalen usw. (170, 177, 196) aus Brexieen entstanden ist (196). Moringa und Bretschneidera sind

tricarpellate, syncarpische Caesalpinieen mit Myrosin (170—171). Die Dehiscenz der Antheren von Moringa (171). Die Sapindaceen sind nicht verwandt mit den Meliaceen (176—177), sondern mit den Leguminosen (177—179). Das epidermale Palissadensclerenchym der Samenschale der Sapindaceen, Melianthaceen und Leguminosen (152—153).

### XIV. Die Proterogenen: 160, 190-195.

Die Polycarpicae und die von ihnen abstammenden Ranalen, Aristolochialen, Sarracenialen, Rhoeadalen, Piperinen (Bartl. 1830), Hamamelinen Brongn. (Platanaceae und Hamamelidaceae) Caryophyllinen Bartl. (Centrospermen) lassen sich zu einer Abteilung der Proterogenen zusammenfassen (160, 190-195). Batis gehört zu den Caryophyllinen neben die Crassulaceen (93, 190 Anm.); die Parnassiaceen zu den Sarracenialen (96, 117); Thalictrum neben Aquilegia und Isopyrum zu den Helleboreen (98); Peridiscus (114-115), Physena (? 115) und Koeberlinia (193, 200-201) zu den Capparidaceen; die Tamaricaceen incl. Frankenieen (99, 117) zu den Caryophyllinen neben die Caryophyllaceen, Plumbaginaceen und Polygonaceen (190 Anm., 132); die Cactaceen in dieselbe Ordnung neben die Portulacaceen (254), Aizoaceen und Crassulaceen (190 Anm.); die Didieraceen neben die mit den Portulacaceen zu vereinigenden Basellaceen (190 Anm.); die Fouquieraceen neben die Cactaceen und Portulacaceen (190 Anm.); Guapira Aubl. zu der Nyctaginaceen-Gattung Pisonia (190 Anm.). Durch Vermittelung der Crassulaceen leiten sich die Caryophyllinen neben den Menispermaceen, Ranunculaceen, Nymphaeaceen, Monocotylen, Aristolochialen, Sarraceniclen, Rhoeadalen usw. ab von lardizabaleen- und podophylleen - artigen Berberidaceen (190 Anm., 194). Die Proterogenen neigen schon stark zu monocotylen-ähnlicher Anordnung der Gefäßbündel (190 Anm., 194). Die Aristolochialen (Aristolochiaceen, Rafflesiaceen, Hydnoraceen, Balanophoraceen incl. Cynomorium und Lophophyteen) sind verwandt mit den Lardizabaleen (194), Menispermaceen, Clematideen, Rhoeadalen, Sarracenialen, vielleicht auch mit den Canellaceen, Anonaceen und Illicieen (117, 190 Anm.). Paeonia gehört neben die Lardizabaleen zu den Berberidaceen (147, 193). Die Dilleniaceen (95) gehören nicht zu den Theineen (192), sondern als unmittelbare Abkömmlinge von Magnoliaceen in die Nähe der Lardizabaleen und Paeonieen an den Anfang der Ranalen (192-195). Die Podostemaceen gehören wahrscheinlich zu den Sarracenialen (192, 221) oder den Ranalen (192). Die Myrothamneen gehören nicht zu den Hamamelidaceen (221), sondern sind nur eine ursprünglichere, nahe den Saurureen, Lactoris usw. von Magnoliaceen abstammende Sippe der Chloranthaceen (221-222). Die Myristicaceen sind nicht Abkömmlinge, sondern unmittelbar von Magnoliaceen abstammende Geschwister der Anonaceen (225). Auch die Lauraceen stammen ab von Magnoliaceen (224).

## XV. Die Saxifragenen: 138, 190—196.

Nicht die Sterculiaceen (190), Ternstroemiaceen (190, 191), Ochnaceen (191), Rosaceen (192) oder Dilleniaceen (192-195) sind das

Übergangsglied von den *Proterogenen* zu den höheren *Dicotylen*, sondern die *Saxifragaceen* (138, 195—196, 198), und die höheren *Dicotylen* können daher als *Saxifragenen* bezeichnet werden (196).

### XVI. Die Hamamelinen Brongn.: 87, 97, 220-232, 243-245.

Unterschiede von Juliania gegenüber den Fagaceen, Betulaceen und Hamamelidaceen (87). Die Buxaceen gehören zu den Hamamelidaceen (97, 220). Die bisherige Umgrenzung der Hamamelidaceen und ihre Ableitung von Drimytomagnolieen oder von Columniferen (220). Die Casuarineen (107) sind keine Hamamelidaceen, sondern bilden mit den Quercineen, Coryleen und Betuleen die Familie der Cupuliferen (220—221, 252). Sie stammen anscheinend ab von pasania-artigen Quercineen, durch die letzteren die Amentaceen von Rhoideen (248). Die Platanaceen gehören nicht zu den Hamamelidaceen (223), sondern zwischen sie und die Magnoliaceen (223—225). Zu den Hamamelidaceen gehören Cercidiphyllum (225—227), Eucommia (228), Euptelea (228—229), Daphniphyllum, Trochodendrum und Tetracentrum (229—230). Die Saxifragaceen stammen vielleicht ab von Hamamelidaceen (230—231), die Hamamelidaceen sicher von Magnoliaceen (231—232).

# XVII. Die Amentifloren und Urticalen: 86—87, 107, 220—221, 232—251, 252; über Casuarina vergl. auch unter XVI.

Die Cupuliferen sind nicht verwandt mit den Hamamelidaceen (232-234), sondern gleich den Myricaceen, Leitneraceen und Urticalen, also mit Einschluß der meisten Chalazogamen, reducierte Abkömmlinge von Terebinthaceen (234-238, 252), demnach sicher keine Verbindungsglieder zwischen Angiospermen und Gymnospermen (234, 243, 252). Daher die Ähnlichkeit mancher Cupuliferen mit den gleichfalls von Terebinthaceen abstammenden Aceraceen (234, 248). Anatomische Übereinstimmungen von Casuarina mit den übrigen Cupuliferen (236, 248). Die Myricaceen stehen den Cupuliferen viel näher, als den Juglandeen, und sind mit ersteren zur Familie der Amentaceen zu vereinigen (238-241). Die Leitneraceen sind keine Hamamelidaceen (241), sondern Verwandte der Amentaceen (241-242), Juglandeen und anderer Terebinthaceen (242-243). Die Balanopideen (Balanops und Trilocularia) sind nicht verwandt mit den Amentaceen und Terebinthaceen (243-244), sondern gehören zu den Hamamelidaceen neben Daphniphyllum, Trochodendrum und Rhodoleia (244-245). Die Urticalen sind keine reducierten Euphorbiaceen oder überhaupt Columniferen (245-246, 249, 250), sondern, gleich den Aceraceen und Amentaceen, durch Reduction in Blüte und Frucht aus Terebinthaceen, und zwar wahrscheinlich Rhoideen, entstanden (246-251, 252).

# XVIII. Zur Morphologie, Keimesgeschichte, Anatomie und Phytochemie.

a) Morphologie und Keimesgeschichte.

Die Verbreitung der epi- und der apotropen Samenknospen und ihre geringe systematische Verwendbarkeit (93—94, 101—106,

156—157, 188). Die Reduction der Integumente und der Nucelluswand hat polyphyletisch stattgehabt und ist in van Tieghem's System zu einseitig verwendet worden (94, 99-100). Die Coniferen sind durch Einwärtsklappung der Ovularfiedern (Fruchtschuppe), antithetisch zur Endfieder des Fruchtblattes (Deckschuppe), schon halb angiosperm (107-108). Die Anatropie der Samenknospen beruht auf Verharren dieser Ovularfiedern in der schneckenförmigen Knospenlage von Farnfiedern (108), wie sie auch am Laubblatt von Cananga, Droseraceen, manchen Ranunculaceen usw. noch erhalten geblieben ist (193-194, 227). Die festgestellte und die vermutlich noch weiter ausgedehnte Verbreitung der Chalazogamie (110-111, 220, 234, 240, 243, 246, 252). Bandförmig verbreiterte, schüssel-, becher- oder urnenförmige Blütenstandsachsen (84-86, 244, 247-248). Tangentiale Spaltung von Staubblättern bei Gruinalen, Illipe, Dipterocarpaceen, Ochnaceen, Parnassia, Loasaceen, Gentianaceen, Apocynaceen incl. Asclepiadeen (95, 211-212, 217).1) Die dreispaltigen Staubblätter von Kydia, Theobrominen, Monsonia, Peganum und Nitraria (96, 216, 218). Die gefiederten Staubblätter von Cycadeoidea und vielen nur scheinbar polystemonen Dicotylen (108-109, 169), auch Begoniaceen (202, 205) und Datisca (? 206). Die Angiospermen-Theka entspricht wahrscheinlich einem Marattiaceen- und Cycadeoidea-Synangium mit zwei Längsreihen von Sporangien (109). Die Verbreitung noch unvollständig ventral mit einander verwachsener Fruchtblätter (162, 170, 195). Cercidiphyllum, Leitnera und Typha sind ausgezeichnet durch ein einziges, mit der Naht nach vorne gerichtetes Fruchtblatt (226). Die Verbreitung roter Narben bei anemophilen Kätzchenträgern (237, 240, 246). Die Verbreitung von gespaltenem Endosperm oder einer kleinen, den Embryo umgebenden Höhle (125, 126, 186, 189, 198). Die längs gefalteten Laubblätter von Myrothamnus und vielen Monocotylen (222). Noch relativ alte Merkmale (191), z. B. Pollentetraden (221, 222), ein winziger, in reichliches Endosperm eingebetteter Keimling (225).

#### b) Anatomie.

Die starke Neigung der Caryophyllinen und anderer Proterogenen zu monocotylen-artiger Anordnung der Gefäßbündel (190 Anm., 194). Der zerklüftete Holzkörper von Bauhinia, Paullinieen und Malpighiaceen (97, 177). Die verholzten Zapfen der primären Rindenmarkstrahlen von Fagus, Quercus und Casuarina (236, 248). Die Verbreitung aromatischer Ölzellen bei den Polycarpicae (117, 147, 194, 221) und den mehr oder weniger unvermittelt von ihnen abstammenden Aristolochiaceen (117, 221) und Piperinen (190 Anm., 221, 222). Verhältnismäßig ursprüngliche Merkmale sind das Fehlen von Drüsenhaaren (194, 232), zerstreute Gefäße (194), leiterförmige Gefäßdurchbrechungen (118, 147, 155, 168, 176, 191, 194, 195, 232), auch gegen Markstrahlparenchym behöfte Tüpfelung der Gefäßwand (191, 195, 197), behöft getüpfeltes Holzprosenchym (147, 168, 176,

<sup>1)</sup> Vergl. auch den extrastaminalen, gelappten Staminodialtubus der Cornaceen-Gattung Lissocarpa (S. 126).

191, 194, 195, 224), Treppenhoftüpfel (222, 232), oberflächliche Entstehung des Korkes (191, 194, 195, 224), einfache einzellige Deckhaare, spärliches Holzparenchym, Spaltöffnungen ohne besondere Nebenzellen, das Fehlen von Rhaphiden (194), enge, auf dem Querschnitt vierkantige Gefäße (195, 222, 223-224, 230, 232), breite Markstrahlen (224), das Fehlen von Gefäßen (232). breitung der Korkwarzen (143, 145, 146). Der systematische Wert der sclerosierten Palissadenschicht der Samenschale (103, 152-153, 157, 158, 162, 168, 178).

#### c) Chemie.

Die Verbreitung von Blausäure (98, 165), Saponin (152, 165, 178), Myrosin (171), Inulin (209, 215), Coniin (137), Thein (bei Ilex und Symplocos, 148), Tannin (91, 101, 164, 238, 241, 242, 250), Bitterstoffen (104, 117, 174, 176, 185, 186), Milchsaft und Kautschuk (82, 115, 147, 159, 203, 209, 215, 228, 251), Cystolithen und cystolithenartigen Bildungen (120, 205, 209, 214-215, 250), Kieselsubstanz (117, 192, 194, 209, 214-215, 228, 232, 250), kohlensaurem Kalk (124, 128, 209, 210, 214—215, 250).

Zusammenfassung der den Ursprung der Angiospermen beleuchtenden Ergebnisse: 251-252.

Nachwort: 253—255.

# Bemerkungen über Kalkalgen.

Von

#### M. Foslie.

In dieser Zeitschrift (Bd. XXII. Abt. II. [1907.] S. 222) hat F. Heydrich einige Mitteilungen "Über Sphaeranthera lichenoides (Ell. et Sol.) Heydr. mscr." geliefert, die mich zu einigen kurzen

Bemerkungen veranlassen.

Zuerst äußert er: "Die Pflanze — — ist bereits über hundert Jahre bekannt, dennoch sind besonders in letzter Zeit Meinungsverschiedenheiten in der Begrenzung der Spezies aufgetreten, die eine eingehende Erörterung gerechtfertigt erscheinen lassen, denn mit der Aufzählung der Literatur ist diese Frage nicht zu lösen." Er weist zugleich auf eine meiner früheren Arbeiten hin,¹) nicht aber auf meine letzten, in denen ich Formen erwähnt habe, die ich von Lithothamnion lichenoides ausgeschieden habe.

Ich kann übrigens ausnahmsweise mit Herrn Heydrich einer Meinung sein, darin nämlich, daß eine Aufzählung der Literatur in den meisten Fällen nicht genügend ist. Davon liefert er selbst

in derselben Abhandlung die schönsten Beweise.

Er weist z. B. Seite 224 auf Millepora calcarea Ell. et Sol. (Zoophytes S. 129, T. 23, Fig. 13) als eine Form des Lithophyllum incrustans Phil. (Hyperantherella incrustans Heydr.) hin. Areschoug hat dieselbe als Typus des Lithothamnion calcareum angesehen. 2) Zu dieser von Pallas aufgestellten Spezies gehört indessen Millepora polymorpha Ell. et Sol. l. c. S. 130, während M. calcarea Ell. et Sol. eine Koralle zu sein scheint. 3) Über die letztere sprechen sich Ellis und Solander l. c. so aus: "This milk-white little Coral has a very different appearance from that called M. polymorpha, or the little English Coral of the Shops, which is found on the coasts of these islands. Ob die erwähnte Figur tatsächlich eine Koralle vergegenwärtigt, darüber können natürlich die Ansichten verschieden sein. Aber die Annahme Heydrichs, sie sei eine Form des Lithophyllum incrustans, ist doch eine ganz eigenartige Auffassung.

Ferner äußert er l. c. S. 224: "Lithothamnion-lichenoides forma agariciformis (Johnst.) Fosl. ist sicher keine hierher gehörige Alge. Nach dem vortreftlichen Holzschnitt zu ürteilen, ist Nullipora

<sup>3</sup>) Vergl. Foslie, Remarks on northern Lithothamnia. Trondhjem

1905. S. 68.

<sup>1)</sup> Foslie, M., New or critical calcareous Algae. Trondhjem 1900. S. 12.
2) Areschoug, Corallineae in J. G. Agardh, Species Algarum. II. S. 523.
Vergl. Harvey, Phyc. Brit. Pl. 291.

agariciformis Johnst. Brit. Sp. et Lith. p. 241 Woodcut No. 23 eine in die große Formenreihe gehörige Hyperantherella incrustans, von welcher ich durch die Güte des Herrn Dr. Kuckuck ein ebensolches Exemplar, wie jener Holzschnitt, erhielt. Man kann also auch diese Fosliesche Form nicht anerkennen." Ich habe seitens des Herrn Heydrich mehrere kühne Behauptungen gesehen. 1) Diese aber, die das Gepräge der Zuverlässigkeit trägt, verdient eine andere Bezeichnung. Auf irgend ein Mißverständnis kann sie sich nicht gründen. Ein jeder andere, der die erwähnte Abbildung bei Johnston l. c. mit z. B. der Abbildung Harveys von Lithophyllum incrustans in Phyc. Brit. Pl. 345 (unter dem Namen Melobesia polymorpha) oder mit Hauck, Meeresalg. Taf. I, Fig. 4—5 (unter dem Namen Lithophyllum polymorphum) vergleicht, wird erkennen, daß sie nicht in dieselbe Formenreihe gehören können. Das von Johnston abgebildete Exemplar, zweifellos Lithothamnion lichenoides, ist bei Roundstone an der Westküste Irlands gefunden. Ich habe in New or crit. calc. Alg. S. 14 über diese Form, ebenso über die Exemplare, die ich damals Anlaß zu untersuchen hatte, ausführliche Aufschlüsse erteilt. Später habe ich durch die Güte der Frau Hannah Robertson ein Exemplar erhalten, das vor langer Zeit bei Roundstone von ihrem verstorbenen Manne, Dr. Robertson, gefunden war. Es wird bei späterer Gelegenheit abgebildet werden, und ich glaube, daß sich selbst Herr Heydrich dazu genötigt sehen wird, die Richtigkeit meiner Bestimmung anzuerkennen. Dieselbe Alge aus derselben Stelle ist auch in Phyc. Brit. Pl. 73 abgebildet. Diese Abbildung wird übrigens von Heydrich nicht zitiert. Indessen spricht sich Harvey I. c. Pl. 346 (unter Melob. lichenoides) über diese Form so aus: "It is closely related to Melob. agariciformis, figured in one of our earlier numbers (Pl. 73), from which it differs more in general habit than by any precise character." Das Exemplar, das Heydrich von Dr. Kuckuck erhalten hat, und das er mit der Abbildung Johnstons von Lithoth. lichenoides f. agariciformis identifiziert, ist mutmaßlich entweder Lithophyllum expansum Phil. f. stictaeformis (Aresch.) Fosl. oder Lithophyllum dentatum (Kütz.) Fosl. f. aemulans oder f. gyrosa Fosl.

Mit diesen Bemerkungen meine ich mit den genannten Behauptungen Herrn Heydrichs fertig sein zu können. Was seine "eingehende Erörterung" betrifft, so habe ich noch etwas hinzuzufügen. Ich will nicht darauf näher eingehen, daß er nun *Lithothamnion lichenoides* (Ell. et Sol.) Fosl.<sup>2</sup>) zu dem von ihm aufgestellten

<sup>1)</sup> So z. B., was er hinsichtlich der Chromatophoren in verschiedenen Kalkalgen anführt. Vergl. Foslie, Bieten die Heydrichschen Melobesien-Arbeiten eine sichere Grundlage? Trondhjem 1901. S. 11—12.

<sup>&</sup>lt;sup>2)</sup> Wenn übrigens De Toni in Syll. Alg. IV. S. 1751. Heydrich als den ersten ansieht, der *L. lichenoides* zu dem Genus *Lithothamnion* hingeführt, kann ich die Richtigkeit davon nicht anerkennen. In Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1897. S. 48, hat Heydrich die genannte Spezies als *Lithophyllum lichenoides* aufgenommen, aber l. c. S. 412 führt er sie zum *Lithothamnion* hin. Hierauf hinweisend, bemerkt De Toni l. c.: "(Foslie) nomen in Norw. Lithoth. passim." In Norw. Lithoth. (1895) habe ich die Alge sowohl im Vorwort als unter *Lithothamnion investiens* S. 130 erwähnt. Außerdem ist die Alge ins Inhaltsverzeichnis l. c. S. 178 unter der Benennung "*Lithothamnion* 

Genus Sphaeranthera1) hinführt. Ich will nur darauf hinweisen, was ich früher über dieses Genus ausgesprochen habe, dessen Typus Sphaeranthera decussata (Solms) auf wenigstens zwei verschiedene, zu zwei verschiedenen Genera gehörige Spezies, nämlich Lithothamnion Philippii Fosl. (Lithophyllum decussatum Solms, non Ell. et Sol.) und Goniolithon mamillosum (Hauck) Fosl., basiert ist. 2) Heydrich scheint offenbar die letztere charakteristische Spezies nicht zu kennen. Er führt sie teils zur ersteren hin, teils wird sie mutmaßlich auch mit Lithothamnion fruticulosum (Kütz.) Fosl. (Paraspora fruticulosa Heydr.3) verwechselt. Ich habe mich gleichzeitig auch über die von Heydrich beschriebenen und abgebildeten "kugelförmigen Antheridien" in seiner Sphaeranthera decussata (l. c. Taf. 18, Fig. 1—3) geäußert, ein Organ, von welchem Möbius bemerkt: 4) "Die »Antheridien«, ebenso unvollkommen beschrieben wie abgebildet, dürften wohl Parasiten sein." Man vergleiche die genannten Figuren mit der jetzt vorliegenden Arbeit "Über Sphaeranthera lichenoides" (Taf. IX, Fig. 7), und suche die Übereinstimmung zu finden!

Übrigens dürfte vielleicht Lithothamnion lichenoides als Typus des Genus Lithothamnion (Phil.) in der geänderten Begrenzung desselben angesehen werden. Dergleichen wird indessen von Heydrich beim Aufstellen von Genera nicht berücksichtigt. 5) Von den von Philippi unter das genannte Genus gerechneten Spezies kann lediglich von Lithoth. ramulosum als Typus die Rede sein. Da sie aber scheinbar eine beinahe stets sterile Form von Lithoth. fruticulosum (Kütz.) Fosl. vergegenwärtigt, und ich bloß ein kleines authentisches, steriles Bruchstück gesehen habe, scheint mir nicht voller Grund vorzuliegen, diesen Namen als Namen der Spezies oder die Alge als Typus von Lithothamnion aufzunehmen.

Was die Formen von Lithothamnion lichenoides betrifft, die ich in New or crit. calc. Alg. l. c. aufgenommen habe, so ist später f. Patena, hauptsächlich wegen der ein wenig abweichenden Struktur,

lichenoides (Ell. et Sol.) Fosl." aufgenommen. Dies scheint mir genügend, um die Priorität in Anspruch zu nehmen. Ich nahm deswegen die Spezies unter derselben Benennung in die List of Lithoth. (1898), S. 7, und in Rev. Syst. Surv. Melob. (1900), S. 14, auf. Indessen war die Spezies bereits 1897, bevor die ebengenannte Arbeit Heydrichs erschien, unter dieser Benennung aufgenommen. Vergl. Debray, Cat. Alg. Maroc. etc. (1897), S. 72. Die hier erwähnten Kalkalgen waren von mir bestimmt. Darauf scheint jedenfalls De Toni nicht aufmerksam geworden zu sein

De Toni nicht aufmerksam geworden zu sein.

1) Heydrich, Die Entwicklungsgeschichte des Corallineen - Genus Sphaeranthera Heydrich. (Mitt. Zool. St. Neapel. Bd. XIV. S. 586. 1901.)

2) Foslie, Die Lithothamnien des Adriatischen Meeres und Marokkos. (Wissensch. Meeresunter. Neue Folge. Bd. VII. 1904.) — Hier ist Gon. mamillosum (Hauck) Fosl. unter dem Namen Gon. Brassica-florida (Harv.) Fosl. S. 20 aufgenommen. Wie später bemerkt, habe ich gefunden, den ersteren Namen noch beibehalten zu dürfen, bis die Alge Harveys auf der angegebenen Stelle wiedergefunden wird, obgleich die beiden Spezies wahrscheinlich identisch sind. identisch sind.

<sup>3)</sup> Ich gestatte mir bei diesem Anlaß, nach dem verkündigten näheren Bericht über dieses Genus Nachfrage zu tun. Bereits im Jahre 1900 (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. S. 315) wurde er als "im Druck" begriffen angezeigt.

1) Möbius, M., Algen. (Justs Botanischer Jahresbericht. 29. I. [1901.]

S. 304. Leipzig 1903.)

b) Vergl. Foslie, Melob. Arb. Heydrich, S. 15, über Lithophyllum incrustans Phil.

als selbständige Spezies ausgeschieden. 1) Die Grenze aber läßt sich bei schwach entwickelten Exemplaren von Lithothamnion lichenoides schwer ziehen.2) Die unter f. heterophylla erwähnte Form von den Chatam-Inseln habe ich auch als selbständige Spezies, Lithothamnion chatamense, ausgeschieden. Dibrig bleiben — außer der oben genannten f. agariciformis — f. heterophylla, f. depressa und f. pusilla. Von diesen will Heydrich auch f. heterophylla nicht anerkennen, stellt aber andrerseits eine neue Form auf, f. densa. Es gründet sich dies mutmaßlich darauf, daß er (l. c. S. 224) ein falsches Zitat, dessen er sich früher schuldig gemacht hat, nochmals wiederholt.4) Es ergibt sich aber schon aus dem, was ich in New or crit. calc. Alg. S. 13 und 14 anführe (vergl. S. 33), daß meine Hinweisung auf On some Lithoth. S. 5 der von Ellis und Solander erwähnten Alge nicht gilt. Betreffs der f. depressa unterläßt es Heydrich, davon zu unterrichten, daß ich auf Harvey, Phyc. Brit. Pl. 346, wo sich ein charakteristisches Bild dieser Form findet, ausdrücklich hinweise. Er äußert vielmehr S. 225: "dagegen existiert in der Literatur keine Abbildung über die Form depressa". Sein sehr verkürztes Zitat 1. c. S. 223 aus New or crit. calc. Alg. S. 13 über f. depressa muß ich hier vervollständigen: "Old specimens are sometimes nearly loosened from the substratum, which partly may be the rock itself, partly at first dense tufts of Corallina (from where they are), then at length also spreading over the rock." Dies habe ich tatsächlich bei Roundstone an der Westküste von Irland selbst gesehen. Falls der Begrenzung Heydrichs gefolgt wird, muß ein und dasselbe Exemplar zu zwei Formen hingeführt werden. Diese Form verwechselt er übrigens mit der groben f. heterophylla. Mit Bezug auf f. pusilla habe ich auf Rosanoffs Abbildungen, Melob. Pl. 5, Fig. 1a, b, c, hingewiesen. In derselben Arbeit S. 225 erwähnt er außerdem eine Form,

die er von H. Rodriguez erhalten hat. Soweit ich ihn verstehe, soll sie zu L. lichenoides f. depressa gehörig sein. Er schreibt, daß die Exemplare "in einer Tiefe von 100 m bei Mahon auf der Insel Minorca gewachsen waren und einer flachen, etwas welligen Schale von 5—6 cm Durchmesser und 1/2 mm Dicke glichen". Dies stimmt mit einer ähnlichen Form, die ich von derselben Stelle erhalten habe, gut überein; sie ist aber zu Lithophyllum expansum Phil. f. genuina gehörig, also von Lithoth. lichenoides weit verschieden. Es scheint ziemlich sicher zu sein, daß auch die genannten Heydrichschen Exemplare zu Lithoph. expansum gehörig sind, das bekanntlich im Mittelmeere in einer Tiefe von 100 m (und mehr oder weniger) gefunden wird, während Lithoth. lichenoides nur in seichtem Wasser oder in einer Tiefe von

höchstens 15 m erscheint.

Die von mir hier und früher erwähnten Proben der Verwechselung Heydrichs von zum Teil weit verschiedenen Spezies

Foslie, Algologiske notiser. II. S. 6. Trondhjem 1906.
 Foslie, Algologiske notiser. IV. Im Druck.
 Foslie, Den botaniske samling. (Aarsberetn. 1904). Trondhjem 1905.
 Foslie, Melob. Arb. Heydr. S. 14.

will ich mit ein paar charakteristischen Beispielen aus seiner vorliegenden Arbeit supplieren. 1) Erstens habe ich eine Anmerkung l. c. S. 223 nachzuweisen, in der er sagt, er werde "von jetzt an" als Formen von Lithothamnion Patena") die folgenden Algen auffassen, und er fügt hinzu: "Eine ausführliche Darstellung dieses Gegenstandes soll später erscheinen":3)

> Lithothamnion antarcticum (Hook. et Harv.) Fosl. capense (Hoh.) Fosl. (Rosan. Melob. Pl. VI, Fig. 15.) Mülleri Lenorm. (Rosan. Melob. Pl. VI, Fig. 6-12). Novae Zeelandiae Heydr. (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1897, Taf. III, Fig. 6—7.)
>
> Lithophyllum fibulatum Heydr. 4) rhizomae Heydr. 4) (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1897, Taf. III, Fig. 4.) Lithothamnion scutelloides Heydr. Engelhartii Fosl.

Die zuerst genannte dieser Algen, Lithoth. antarcticum, steht zweifellos dem Lithoth. Patena sehr nahe, scheint jedoch eine selbständige Spezies zu sein. Die folgenden zwei sind in dieselbe Gruppe gehörig, sind aber von Lithoth. Patena wohl abgegrenzt, was hier keines näheren Nachweises bedarf. Hingegen ist L. Novae Zeelandiae eine von der genannten Spezies weit verschiedene Alge, die Heydrich selbst dem L. coralloides f. australis (L. australe Fosl.) nahe gestellt hat. Mallerdings sagt er unter "Vorkommen" — "Frei oder an den Wurzelstöcken größerer Algen". Das letztere Vorkommen von L. Novae Zeelandiae ist wenig wahrscheinlich, und ich habe deswegen angenommen, daß die Alge eigentlich zwei Spezies umfaßt; da aber die epiphytische Form weder in der Beschreibung erwähnt noch abgebildet wird, habe ich früher davon abgesehen. Diese Form ist es vielleicht, die unter dem angeführten Namen in die Spezies L. Patena übertragen ist. Darauf will ich das Lithophyllum fibulatum Heydr. erwähnen. Ich habe allerdings von dieser Alge kein Exemplar gesehen, auch ist sie nicht abgebildet. Aber falls die Beschreibung nicht ganz unrichtig ist, muß die Alge — wie ich früher vorausgesetzt habe — entweder eine Form von Goniolithon Setchellii Fosl. oder eine demselben nahestehende Spezies repräsentieren. Die Bestimmung des Genus ergibt sich allein aus dem folgenden:6)

<sup>1)</sup> Vergl. auch, was ich in Betreff der Teilung von wohl begrenzten Spezies nachgewiesen habe, z. B. in Siboga-Exp. LXI, S. 64, in Bezug auf Lithophyllum Bamleri, eine Alge, die er auch unter dem Namen Perispermum hermaphroditum beschrieben.

2) Vergl. Rosanoff, Melob. S. 88. Pl. V. Fig. 7—15.

3) Ich zitiere die Algen in derselben Reihenfolge, wie Heydrich l. c., jedoch nicht als Formen von L. Patena, sondern als Spezies, ohne jedoch alle als selbständig anzusehen

alle als selbständig anzusehen.

<sup>4)</sup> Diese hat Heydrich, soweit mir bekannt, früher nicht zu Lithothamnion

gerechnet, jetzt aber als Formen von Lithoth. Patena.

5) Heydrich, Corall. (Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. S. 63. Taf. III. Fig. 6—7.
1897.) Vergl. Foslie in Siboga-Exp. LXI. Pl. II. Fig. 10—62.

6) Heydrich, Neue Kalkalgen. S. 9. Stuttgart 1897.

"Die Konzeptakel sind sehr groß, bilden eine kuppelähnliche Erhebung von 1—1<sup>1</sup>/<sub>4</sub> mm Durchmesser, deren scharf zugespitzter Porus eine Öffnung von 50 \( \mu \) Durchmesser besitzt und fast 300 \( \mu \) sich über der eigentlichen Konzeptakel-Wölbung erhebt. Die meisten Konzeptakel haben an ihrer Basis eine gewisse Einschnürung, — - so daß das Ganze wie von der Thallusfläche abgeschnürt erscheint." Dies stimmt nämlich mit gewissen Spezies des Genus Goniolithon, dagegen nicht mit Lithothamnion überein. In Bezug auf die Struktur des L. fibulatum habe ich mich so ausgesprochen:1) "Die Beschreibung ist allerdings von G. Setchellii sowohl als von nahestehende Spezies sehr abweichend. Aber in dieser Beziehung ist sicherlich das Verhältnis dasselbe wie beim gleichzeitig beschriebenen Lithoth. Tamiense (= Lithoph. moluccense Fosl.)", 2) d. i. unrichtige Beschreibung. Was Lithoth. scutelloides betrifft, so habe ich Anlaß gehabt, ein authentisches Exemplar zu untersuchen, und auch diese Alge ist von L. Patena ziemlich weit verschieden. Sie ist übrigens zum Teil unrichtig beschrieben, da die Sporangien-Konzeptakel nicht "la grande cavité de 50 à 100  $\mu$ " bilden, ") sondern im vertikalen Medianschnitt etwa 250  $\mu$  und von oben gesehen, 300-400  $\mu$  im Durchmesser sind. — Lithoth. Engelhartii ist auch eine von L. Patena wohl abgegrenzte Alge mit beinahe scheibenförmigem Sporangien-Konzeptakel, 200-400 µ, im Durchmesser. Dasselbe Organ bei L. Patena wird von Heydrich im Durchmesser 1-1,2 mm zu sein angegeben. Auch diese Angabe ist falsch, da es gewöhnlich im Durchmesser nur 0,7-1 mm erreicht.4) Was endlich das problematische Lithophyllum rhizomae Heydr. betrifft, so will ich allein auf die Beschreibung in Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1897, S. 51,5) und auf Lithoth. haptericolum Fosl. Alg. not. II. (1906) S. 4 hinweisen.

Das zweite der genannten Beispiele findet sich l. c. S. 224. Hier bemerkt er über Lithophyllum incrustans Phil. (Hyperantherella incrustans Heydr.): "In einer späteren Arbeit hierüber werde ich näher ausführen, daß außer den Formen, welche ich in den Ber. d. Deutsch. Bot. Ges. 1901, S. 191, ausführte, jedenfalls noch folgende hinzuzurechnen sind":")

Woodcut No. 23, Harvey, Phyc. Brit. Pl. 73.)

Millepora fasciculatum Lam.

Lithophyllum fasciculatum f. incrassata Fosl. (Harv. Phyc. Brit. Pl. 74, Fig. 1.)

"Nullipora agariciforme Johnst. (Brit. Spong. and Lithoph.

Lithophyllum fasciculatum f. divaricata Fosl., f. compressa Fosl.

<sup>1)</sup> Foslie, Algologiske notiser. III. S. 16. Trondhjem 1907.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Foslie, Melob. Arb. Heydr. S. 17. <sup>3</sup>) Heydrich, Lithoth. l'Exp. antarct. (Ac. R. de Belg. Bulletin. S. 565. 1900.)

<sup>4)</sup> Foslie, Antarct. and Subantarct. Corall. S. 4.
5) Die hier beschriebenen Cystocarpien-Konzeptakel entsprechen nicht denselben bei bisher bekannten Kalkalgen.

<sup>6)</sup> In den Paranthesen weise ich auf Abbildungen derselben Algen hin.
7) Vergl. meine Bemerkungen oben, daß diese Abbildungen Lithoth.
lichenoides f. agariciformis vergegenwärtigen.

Lithophyllum fasciculatum f. eunana Fosl.

f. Harveyi Fosl. in Holmes Ex. No. 262.1)

Spongites dentatum Kütz.

Lithophyllum dentatum (Kütz.) Fosl. f. aemulans Fosl. (Hauck, Meeresalg. Taf. II, Fig. 2.)

Lithophyllum dentatum (Kütz.) Fosl. f. gyrosa Fosl. " f. dilatata Fosl.

" f. Macallana Fosl. Millepora calcarea Ell. et Sol., non Pall." (Ellis et Solander, Zooph. T. 23. Fig. 13.)2)

In Bezug auf Lithophyllum incrustans Phil. werde ich auf die folgenden Abbildungen hinweisen: Harvey, Phyc. Brit. Pl. 345 (Melobesia polymorpha), Kützing, Tab. Phyc. XIX, Taf. 97 (Spongites confluens) und Hauck, Meeresalg. Taf. I, Fig. 4-5 (Lithoph. polymorphum).

Man vergleiche die zitierten Abbildungen von Lithothamnion Patena und Lithophyllum incrustans mit den oben erwähnten, von Heydrich begrenzten "Formen" derselben!

Etwas Wirreres als dieses kritiklose Zusammenwerfen läßt sich kaum denken, und mit dem oben Angeführten meine ich mich davon entledigt zu haben, dergleichen Sonderheiten nachzuweisen, die in den verkündigten Arbeiten zum Vorschein kommen möchten. Ich halte mich hinsichtlich der Systematik der Kalkalgen keineswegs über Kritik erhaben. Leider habe auch ich Irrtümer begangen, namentlich weil es oft schwierig gewesen ist, authentische Exemplare zur Entwirrung der manchmal verworrenen Synonymik zu erhalten, und die Vermehrung des Materials hat selbstverständlich eine geänderte Auffassung der Begrenzung von einzelnen Spezies verursacht. Aber daß die Heydrichschen Beiträge in vielen Fällen die Schwierigkeiten vermehrt haben, anstatt dieselben zu begrenzen, davon wird sich ein jeder bei dem ersten Blick auf die zitierten Abbildungen überzeugen können.

Die Kalkalgen, die ich ohne Abbildung aufgestellt habe, werden, wie ich früher bemerkt habe, bei einer späteren Gelegenheit mit allen mir bekannten Spezies der fraglichen Gruppe zu-

sammen abgebildet werden.

Trondhjem, September 1907.

<sup>1)</sup> Falsches Zitat. Ich habe für dieses Exsikkatwerk keine Alge geliefert, und außerdem habe ich diese Form als Lithophyllum incrustans Phil. f. Harveyi Fosl. aufgestellt.

<sup>2)</sup> Vergl. meine Bemerkungen oben, daß diese Abbildung wahrscheinlich eine Koralle vergegenwärtigt, während sie früher für eine zum Lithothamnion calcareum (Pall.) Aresch. gehörige Alge gehalten wurde.

# Untersuchungen über die Marchantiaceen-Gattung Bucegia.

Von

Victor Schiffner (Wien).

(Mit 24 Abbildungen im Text.)

# I. Über das Vorkommen von Bucegia romanica.

Als ich am 17. April 1903 durch Herrn Professor Simeon St. Radian in Bukarest die von ihm entdeckte neue Marchantiacee zur Begutachtung erhalten und die Pflanze untersucht hatte, suchte ich sofort in meinem Herbar nach, ob sie dort nicht vielleicht unter Chomiocarpon (= Preissia), mit welcher Gattung sie habituell ähnlich ist, von ein oder dem anderen Standorte aufliege und ich fand sie tatsächlich in der vom k. k. Hofmuseum in Wien verteilten Kollektion: K. Loitlesberger, Hep. Alp. transsylv. roman., von zwei Standorten aus den Rumänischen Karpathen, welche beide unterdessen von Radian in seiner Schrift: Sur le Bucegia nouveau genre d'hépatiques à thalle (Bulletin de l'herbier de l'institut bot. de Bucarest no. 3, 4 — 1903) publiziert worden sind.

Ich durchsuchte dann das große Material des k. k. Hofmuseums und fand hier, als "Cyathophora commutata" bestimmt, zu meiner größten Überraschung die Pflanze in schönen Exemplaren von zwei Standorten in einem ganz anderen Gebiete, nämlich in der Tatra, von Jg. Szyszyłowicz gesammelt.¹) Diese Entdeckung erweitert unsere Kenntnis von der geographischen Verbreitung dieser seltenen Pflanze in hochinteressanter Weise.

Als mich Ende September vorigen Jahres Herr Professor Dr. Marian Raciborski besuchte, machte ich ihn auf meinen schönen Fund aufmerksam, zeigte ihm die Pflanze und bat ihn, dieselbe an dem einen Standorte, bei der Felsgrotte Magóra bei Zakopane in der polnischen Tatra, aufzusuchen und mir womöglich die Pflanze für meine "Hep. eur. exsicc." aufzulegen, was er in liebenswürdiger Weise versprach. Bald darauf erhielt ich denn auch zu meiner größten Freude drei große Postpakete, die zum größten Teile prachtvolles lebendes Material von Bucegia romanica enthielten. Es waren ziemlich reichlich & Pflanzen vorhanden, vorwiegend aber  $\mathfrak Q$ , an denen sich merkwürdigerweise Fruchtköpfe in allen Entwickelungsstadien finden, von den kleinsten

<sup>1)</sup> Genauere Angaben aller bisher bekannten Standorte stelle ich weiter unten zusammen.

Anfängen bis zu ganz reifen, von denen die meisten aber einen noch nicht gestreckten Träger aufweisen, während die Sporogone zum Teil schon geöffnet sind. Ja selbst eine Anzahl ganz alter, überreifer (vorjähriger?) Fruchtköpfchen mit lang gestrecktem Träger waren vorhanden. Da mir die Pflanze am 4. Juli von Radian gesammelt mit nahezu reifen Früchten und mit ganz reifen Früchten auch von der Grotte Magóra am 16. September von Szyszyłowicz gesammelt vorliegt, so bin ich über die Zeit der Fruchtreife im unklaren; dieselbe mag im allgemeinen in den Spätsommer und Herbst fallen.

Über die Art des Vorkommens an dem Standorte bei der Grotte Magóra geben die brieflichen Mitteilungen des Herrn Professor Raciborski und das Material selbst alle wünschenswerten Aufklärungen. Die Pflanze wächst in einer Seehöhe von 1400 bis 1600 m auf nacktem Detritus (alpinem Humus) zwischen Kalkfelsen. Die zahlreichen Begleitpflanzen, die ich in den Rasen beobachtete, geben auch ein gutes Bild von der Beschaffenheit des Standortes, die wichtigsten sind folgende:

Sauteria alpina (wenig),
Fimbriaria Lindenbergiana,
Preissia commutata,
Conocephalus conicus,
Marchantia polymorpha,
Riccardia pinguis (wenig),
Lophozia Mülleri,
L. lycopodioides,
Scapania aequiloba,
Plagiochila asplenioides.
Blepharostoma trichophyllum,

Fissidens decipiens,
Ditrichum flexicaule,
Distichium capillaceum,
D. inclinatum,
Tortella tortuosa,
Webera commutata,
Encalypta contorta,
Timmia austriaca,
Hypnum protensum,
H. molluscum.

In dieser Liste findet man fast durchwegs typische Kalkpflanzen. Ein besonderes Interesse beanspruchen die drei oben an erster Stelle genannten Marchantiaceen.

Sauteria alpina wächst meist in eigenen Rasen in humösen Felsspalten und fruchtet daselbst, bisweilen jedoch fand ich sie spärlich auch in den Rasen von Bucegia. Sie wurde schon von Limpricht für die Tatra nachgewiesen, der Standort ist aber wohl neu.

Fimbriaria Lindenbergiana ist neu für die Tatra! Sie wuchs hie und da in den Rasen von Bucegia, von welcher sie für ein geübtes Auge, an den hügelförmigen, nicht scharf begrenzten Atemöffnungen leicht unterscheidbar ist. Sie besitzt übrigens im Leben einen sehr starken, ekelhaften Geruch nach abgestandenen Fischen, während Bucegia keinen charakteristischen Geruch besitzt. Nach Mitteilung von Herrn Professor Raciborski wächst aber Fimbriaria Lind. dort vorwiegend zwischen Pflanzen und Gräsern auf Triften. Der neue Standort bei 1400—1600 m ist auffallend niedrig und, soweit mir bekannt, der niedrigste (wenn man von den borealen absieht).

Besonders interessant ist das gleichzeitige Vorkommen von Bucegia und Preissia; die beiden nahe verwandten Pflanzen schließen sich also durchaus nicht aus in ihrem Vorkommen.

Schon K. Loitlesberger hat auch echte Preissia commutata (von mir revidiert!) in den Rumänischen Karpathen gesammelt: Boia bei Grâblesti (am Oltu) 800 m, 14. Aug. 1897, und ebenso Szyszyłowicz auf der polnischen Seite der Tatra: "Krakow" w Koscichskach, 1035—1264 m, 3. Sept. 1879. An dem Standorte bei der Grotte Magóra fand ich sogar mehrfach *Preissia* im selben Rasen gemischt mit *Bucegia*. Ich besitze einige ganz kleine Rasen, in denen gemischt (steril) wachsen: *Bucegia*, *Preissia* 

und Fimbriaria Lindenbergiana.

Am 3. Januar d. J. erhielt ich von Herrn Professor Dr. István Győrffy durch gütige Vermittelung des Herrn Professor Dr. Arpad von Degen vier Exemplare von vermeintlicher Preissia aus der Hohen Tatra zugesandt, unter denen ich zwei sofort als Bucegia romanica erkannte. Die beiden neuen Standorte (siehe unten) sind nicht nur darum interessant, weil ich damit diese Spezies zuerst für Ungarn nachgewiesen habe, sondern besonders auch dadurch, daß das Substrat hier nicht Kalk, sondern Granit ist. Eine Probe mit Schwefelsäure ergab tatsächlich nicht das geringste Aufbrausen. Ich bin überzeugt, daß sich Bucegia nun, nachdem ich darauf aufmerksam gemacht habe, in dem ganzen Karpathenzuge wird nachweisen lassen. Schwieriger wird ihre Verbreitungsgrenze nach Westen festzustellen sein. Im Riesengebirge, welches ich sehr gut kenne, dürfte sie sicher fehlen; eine sterile Pflanze aus dem Gesenke, Heinrichsbad (leg. Putterlick) und eine fruchtende aus dem Kessel im Gesenke (leg. Zukal), die ich untersuchte, erwiesen sich als *Preissia*. Das Vorkommen von *Bucegia* im Alpengebiete ist sehr unwahrscheinlich; ich habe dies-bezüglich ein riesiges Material von *Preissia* aus den Alpen (besonders Ostalpen) durchgesehen, aber ganz ohne Erfolg. Wahr-scheinlicher ist ihr Vorkommen in den höheren Gebirgen der Balkanhalbinsel.

Die bisher bekannt gewordenen Standorte von Bucegia romanica sind folgende: 1)

# A. In den Rumänischen Karpathen:

1. Im Bucegi-Gebirge, im Tale "Cerbului" im Distrikt Prahowa an schattigen Stellen in Tannenwäldern der subalpinen Region auf feuchter Erde (kieselig-kalkiger Boden, karpathische Konglomerate) gemeinsam mit Marchantia polymorpha, Conocephalus conicus und sterilen Moosen. Beic. 1000—1100 m—c. fr. — 4. Juli 1899 leg. Sim. St. Radian.

2. Im selben Tale, aber in einer Höhe von 2000 - 2200 m — c. fr. et pl. 3 — 11. et 24. Aug. 1903, leg. Sim. St. Radian.

3. Bucegi-Gebirge: Am Gipfel "Bătrâne" — La Omu, in Felsspalten. 2200 m, 21. Juli 1897, leg. K. Loitlesberger (Hep. Alp. transsylv. roman. no. 75 — sub. nom. Preissia quadrata Bern.) - Ich besitze davon zwei Exemplare, das eine enthält nur d Pflanzen, das andere auch o mit jungen, aber schon ziemlich weit entwickelten Fruchtköpfchen.

<sup>1)</sup> Ich besitze die Pflanze von allen bisher bekannten Standorten und habe sie von jedem untersucht!

## B. In der Tatra (polnische Seite):

4. "Kolo Rybiégo jeziorá". 1384 m — pl. ♂ — 22. Aug. 1879 legt. Jgn. Szyszyłowicz sub nom. Cyathophora commutata 3.

5. "Kolo Groty Magóry. 16. Sept. 1882 – c. fr. et 3 – leg.

Ign. Szyszyłowicz sub nom. Cyathophora commutata.

6. Galizien: In der Umgebung der Felsgrotte "Magóra", auf Humus zwischen Kalkfelsen. 1400-1600 m - c. fr. (jun. et adulto et pl. 3) - 7. Okt. 1907, leg. Professor Dr. Marian Raciborski (det. Schiffner). - Wird in Schiffner, Hep. eur. exs., ausgegeben.

### C. In der Tatra (ungarische Seite):

7. Késmárker "Grünes-See-Tal", auf der "Kupferbank". Substrat Granit. 1600 m - c. fr. jun. et 3 - 8. Aug. 1906, leg. I. Győrffy et mis. sine nom.

8. Késmárker "Grünes-See-Tal", ober dem "Blauen See". Substrat Granit. Ca. 2000 m — c. fr. jun. et 3 — 11. Aug. 1907,

leg. I. Győrffy et mis. sine nom.

## II. Untersuchungen betreffend die Morphologie und Anatomie von Bucegia.

Ich habe das oben erwähnte große Material aus der Tatra benützt, um den Bau der Pflanze in allen Details am lebenden Materiale nachzuuntersuchen und kann im wesentlichen die ausführlichen Mitteilungen, die über die Pflanze ihr Entdecker Professor Simeon Radian<sup>1</sup>) und neuerdings C. Müller frib.<sup>2</sup>) gemacht haben, bestätigen. Einige ergänzende Mitteilungen möchte ich aber doch hier machen.

Der Bau und Querschnitt der Frons von Bucegia ist durch die beiden genannten Autoren bereits gut dargestellt, jedoch auf die Ventralschuppen ist nicht genügend Rücksicht genommen. Radian sagt nur darüber: "Squamae posticae plus minus purpureae, lunatae" und K. Müller l. c. p. 298: "Bauchschuppen groß, halbkreisförmig, rotviolett, mit einem linealen Spitzenanhängsel, ohne Ölkörper." Die Form der Schuppen (Fig. 1) ist schief-halbkreisförmig; sie sind violettrot und besitzen keine Ölkörper, wie schon K. Müller richtig anführt, aber auch die sonst bei den Ventralschuppen der Marchantiaceen so verbreiteten Rhizoiden-Initialen 3) fehlen, am Rande stehen aber reichlich bleiche Keulenpapillen, oft zu zwei nebeneinander (Fig. 2). Das Spitzenanhängsel (Fig. 3) ist lanzettlich, lang zugespitzt und vier bis sechs Zellen breit, an der Basis nur wenig eingeschnürt, am Rande nahezu

p. 295—298.

<sup>1)</sup> Radian, Sur le *Bucegia* nouveau genre d'Hépatiques à thalle. (Extr. du Bulletin de l'herbier de l'Inst. bot. de Bucarest no. 3—4. 1903).
2) In Rabenhorst's Kryptog. Fl. Band VI. Lebermoose. Liefer. 5.

Warnstorf, Über Rhizoiden-Initialen in den Ventralschuppen der Marchantiaceen (Hedw. 1901. p. 132—135 c. fig.) und Quelle, Bemerkung über die "Rhizoiden-Initialen" in den Ventralschuppen der Marchantiaceen. [Hedw. Beibl. 1902. p. (174)—(177.)]

eingezähnt oder mit ein oder dem anderen längeren Zahne oder deutlich gezähnt (Fig. 3). Die Ventralschuppen von *Preissia* stimmen damit in allen Details überein, das Spitzenanhängsel ist aber meist breiter (bis zehn und mehr Zellen) und an der

Basis deutlich eingeschnürt.

Über die 3 Geschlechtsstände äußert sich Professor Radian 1. c. p. 4: "Planta mascula minor, androecia breviter-pedicellata, capitulo disciformi antheridia gerente, crasso, centro mamillatim prominente, margine crispato-plicatulo; squamae posticae nullae." Was die Größe der 3 Pflanze anlangt, so ist diese, wie ich an dem sehr reichen, mir lebend vorliegenden Materiale sicher konstatieren kann, keineswegs kleiner, als die Q. Sie wechselt je nach

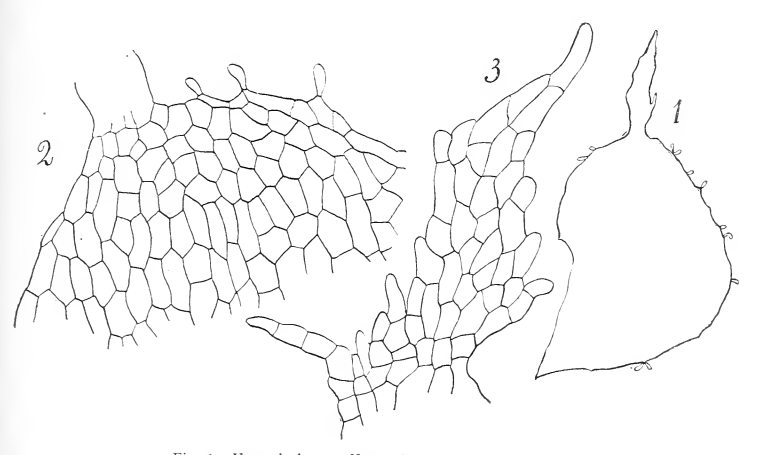


Fig. 1. Ventralschuppe, Vergr. 27:1.
Fig. 2. Oberer Teil der Ventralschuppe, Vergr. 94:1.
Fig. 3. Spitzenanhängsel einer Ventralschuppe, Vergr. 94:1.

der Beschaffenheit des Standortes genau ebenso, wie die der Q Pflanze und sah ich häufig 3 Pflanzen, die den allergrößten 2 vollkommen gleichkommen. Vollkommen ist bisher die von allgemeinerem Gesichtspunkte aus hochinteressante Tatsache übersehen worden, daß die 3 Infloreszenz bei Bucegia sehr oft (bei dem Materiale aus der Tatra ist das überwiegend der Fall) mitten auf der Frons (nicht endständig!!) entspringen (Fig. 4). Dies ist auf den ersten Blick ganz unerklärlich, da ja Leitgeb gezeigt hat, daß bei den Marchantioideae-Compositae, zu der unsere Pflanze zweifellos gehört, nicht nur das 9, sondern auch das 3 Receptaculum seiner Entstehung nach ein strahlig verzweigtes Sproß-System ist, also immer terminal an den Fronslappen stehen müsse. Das von mir untersuchte riesige Material gibt über diesen scheinbar unlösbaren Widerspruch vollkommenen Aufschluß. Normalerweise sind tatsächlich die  $\mathcal{Q}$ , wie die  $\mathcal{T}$  Träger apical, aber in beiden Fällen entspringt unterhalb der  $\mathcal{Q}$  oder  $\mathcal{T}$  Anlage ein

Ventralsproß, ganz ähnlich wie bei Preissia (vergl. Leitgeb, Unters. über d. Leberm. VI. p. 51). Dieser wird nun an den 3 Sprossen von Bucegia oft in einem so frühen Stadium angelegt, wo die 3 Infloreszenz eben erst angelegt ist und der Ventralsproß verschmilzt dann mit seiner Basis seiner ganzen Breite nach mit dem Ende des Hauptsprosses so vollständig, daß er die kontinuierliche Fortsetzung desselben zu sein scheint, ohne eine Spur von Einschnürung an seiner Basis: der 3 Stand ist dann scheinbar vollkommen rückenständig auf diesem einfachen Sproß. Daß diese Deutung zweifellos richtig ist, läßt sich durch die in großer Zahl vorkommenden Übergangsbildungen nachweisen. Ich habe drei solche genau nach der Natur abgebildet. Figur 6 stellt den normalen Fall dar; der Ventralsproß ist bis zur Basis eingeschnürt. Figur 5 stellt den gabelig geteilten Ventralsproß in teilweiser Verwachsung mit dem Hauptsproß dar; die basalen



Fig. 4. 5. 6. Drei Pflanzen mit rückständigen δ Inflor, natürl. Größe.
Fig. 7. Querschnitt der Frons der in Fig. 5 abgebildeten Pflanze in der Linie a . . . . . a, Vergr. 16:1.
Fig. 8. Längsschnitt durch die Hälfte eines δ Receptaculums, zwei Antheridienkammern sind leer, bei α ist ein Antheridium im Längsschnitt zu sehen, Vergr. 27:1.
Fig. 9. Querschnitt des δ Trägers, in x die Brücke zwischen den beiden Wnrzelrinnen, Vergr. 30:1.

Seitenränder des Ventralsprosses sind noch als zwei scharfe Kanten auf der Oberfläche erkennbar. Daß hier tatsächlich Verwachsung beider Sprossen vorliegt, beweist unzweideutig ein Querschnitt,

<sup>1)</sup> Welcher Natur solche auch bei anderen Marchantiaceen vorkommende Ventralsprosse sind, resp. welchen Ursprunges der Scheitel ist, der sie aufbaut, darüber läßt uns Leitgeb ganz im unklaren. Nachdem der Scheitel des Hauptsprosses (nach vorhergegangener Teilung) in der Bildung der oresp. 5 Infloreszenz aufgeht, so müssen wir notwendigerweise annehmen, daß diese "Ventralsprosse" Adventivsprosse sind, die so entstehen, daß sich an der ventralen Basis der jungen Infloreszenz ein neuer Scheitel etabliert, indem eine Gruppe von Oberflächenzellen die Eigenschaften von Scheitelzellen annehmen, resp. sieh in solahe umwandeln nehmen, resp. sich in solche umwandeln.

der etwa in der Linie a-a geführt ist. Einen solchen habe ich mit dem Prisma gezeichnet (Fig. 7). Figur 4 gibt dann die komplette Verwachsung; seitlich ist der Ventralsproß ganz und gar nicht mehr abgeschnürt und auf der Oberfläche erkennt man seine Seitenränder nur noch als zwei kaum wahrnehmbare stumpfe Erhöhungen. Ich sah Fäile, wo auch diese letzten schwachen Andeutungen der Verwachsung aus zwei Sprossen vollkommen fehlten. Man sieht also klar die Entstehungsweise eines solchen scheinbar rückenständigen Sproß-Systems lückenlos vor sich. Interessant ist, daß parallel mit diesen verschiedenen Graden der Verwachsung der beiden Sprosse, die mehr weniger gute Entwickelung des 3 Receptaculums und seines Trägers abnimmt. In den Fällen, wie Figur 5, ist das 3 Receptaculum schon erheblich kleiner und der Träger sehr verkürzt. In sehr extremen Fällen sah ich an Längsschnitten, daß der Träger nur noch vorn durch eine tiefe Einschnürung angedeutet war, der vordere Rand der Scheibe war normal entwickelt, der rückwärtige aber mit der Fronsoberfläche verwachsen; Antheridienkammern waren zwar nicht zahlreich, aber ganz gut entwickelt. Bisweilen sieht man ganz extreme Fälle, wo man mitten auf einem scheinbar einfachen Fronsaste ein kleines Höckerchen wahrnimmt, das wie eine schlecht entwickelte 3 Inflorescenz etwa von Grimaldia aussieht; hie und da sieht man in einem solchen Gebilde eine oder die andere schlecht ausgebildete Antheridienkammer, was dieses Höckerchen als Rudiment eines 5 Standes kennzeichnet.

Die Stände haben eine ganz ähnliche Stellung am Laube, wie die 3 und bilden ebenfalls fast immer vorn einen Ventralsproß; diesen fand ich aber immer ganz normal entwickelt und an der Ursprungsstelle bis zur Basis eingeschnürt. Verwachsungen, wie sie oben für die 3 Sprosse geschildert wurden, habe ich nie gesehen, die 9 Träger waren also nie scheinbar dorsal am Laube angeordnet.

Die oben zitierte Beschreibung des 3 Receptaculums bei Radian l. c. bedarf noch einiger Erläuterungen. Als besonders wichtig ist hervorgehoben, daß das Zentrum der Scheibe mamillenartig hervorragt. Wenn man das wörtlich nimmt, so ist es doch wohl nicht richtig; die Scheibe ist in der Mitte etwas gewölbt und mit den Warzen bedeckt, welche die Ausführungsgänge der Antheridienkammern enthalten; vielleicht sollte mit dem: "centro mamillatim prominente" dies ausgedrückt werden, jedoch wäre dann die lateinische Phrase ganz unrichtig angewendet. Die Scheibe des Receptaculums ist dick und ziemlich scharf von dem Rande abgegrenzt, der fast seiner ganzen Breite nach einzellschichtig ist (etwa 10 Zellen breit). Eine Lappung des Randes ist nicht deutlich wahrnehmbar. Alle diese Verhältnisse sind aus der obigen Beschreibung nicht klar ersichtlich. Direkt unrichtig ist aber die Angabe: "squamae posticae nullae". Auf einem Längsschnitte durch das 3 Receptaculum sieht man sie ganz deutlich, sie sind sogar verhältnismäßig groß und messen in der Länge etwa ein Viertel des Durchmessers der Scheibe (Fig. 8). Die sehr kurz und dick gestielten Antheridien (Fig.  $8\alpha$ ) sind denen von *Preissia* und *Marchantia* ganz ähnlich und, wie dort, ist ihr Stiel

bisweilen von einigen kurzen Keulenpapillen (Paraphysen) umgeben. Der Bau der Luftkammern und Atemöffnungen des 3 Receptaculums ist natürlich wesentlich derselbe, wie in der Frons.

Der Träger des 3 Receptaculums ist zwar von verschiedener Länge bei einzelnen Exemplaren, aber immer sehr gut entwickelt, er verhält sich ebenso wie der von *Preissia*. Er besitzt zwei Wurzelrinnen, doch sind dieselben einander sehr genähert und die Brücke zwischen ihnen eine ziemlich schmale (Fig. 9x).

Es verdient mit Nachdruck darauf hingewiesen zu werden, daß die 3 Receptakeln bei Bucegia einen sehr wohl entwickelten Träger besitzen. Wenn die seit Strasburger 1) immerfort wiederholten 2) Ideen über die Befruchtung (resp. die Übertragung der Spermatozoiden auf die Archegone) bei Marchantia polymorpha auf Tatsachen beruhen, dann dürften die 3 Receptakeln von Bucegia nicht gestielt sein, denn ich werde später nachweisen, daß hier die Befruchtung der Archegonien (wenigstens derjenigen, die sich tatsächlich weiter entwickeln) ganz sicher erfolgt in der Periode, wo das Q Receptaculum noch dem Laube aufsitzt, also ganz sicher vor der Streckung des Trägers. Es wird sich mir vielleicht später einmal an anderem Orte Gelegenheit bieten, mich ausführlicher mit dieser Strasburger-Goebelschen Theorie zu beschäftigen.

Die Beschaffenheit und Entwickelung der Deceptacula bedurste ebenfalls einer eingehenden Untersuchung, da die l. c. angegebenen Merkmale zu diagnostischen Zwecken wohl hinreichen, aber keinen Aufschluß geben über die feineren anatomischen Details, wie solche Leitgeb für die anderen Marchantiaceen-Gattungen in seinen: Untersuchungen üb. d. Leberm. Bd. VI. beigebracht hat. Ich glaube diese Lücke durch folgende Mitteilungen

einigermaßen ausfüllen zu können.

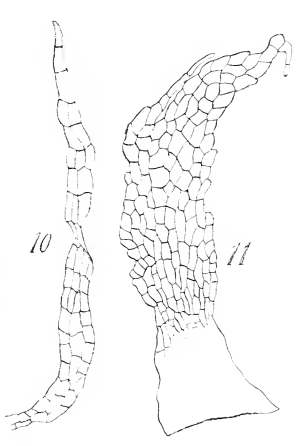
Die jüngsten Stadien der Anlage des © Receptaculums, die ich sah, lassen keinen Zweifel, daß diese Vorgänge bei *Bucegia* sich ebenso abspielen, wie das Leitgeb l. c. p. 108 ff. für *Preissia* festgestellt hat. Auch bei Bucegia werden normal vier Archegongruppen angelegt, entsprechend der doppelten Gabelung des Scheitels, der das Q Receptaculum auf baut, welches auch hier sich als ein doppelt gegabeltes Sproß-System darstellt, wie bei Preissia, aber wie dort kommt auch hier eine Vermehrung der Archegongruppen durch nochmalige Teilung eines oder des anderen Scheitels bisweilen vor. 3) Jugendliche Fruchtköpfe von etwa 1 mm Durchmesser sind nahezu kugelig, unten etwas abgeflacht und der Träger (Stiel) ist noch völlig verkürzt. Von unten besehen, ist

1) Prigsh. Jahrb. VII. p. 418 ff. (1869—1870).
2) Leitgeb, Unters. VI. p. 36. — Dodel-Port, Atlas, Textband 1878.
— Kny, Bau und Entw. von M. polym. (1890) p. 385. — Goebel, Organ.
p. 310, wo sich eine hübsche Variante findet.

<sup>3)</sup> Bei Marchantia polymorpha u. a. teilen sich alle vier Scheitel (wie Leitgeb l. c. gezeigt hat) nochmals, so daß normal acht Lappen des Q Receptaculums zu stande kommen, bei *M. geminata*, *M. Treubii* u. a. (die Leitgeb nicht kannte) liegt aber der Fall wie bei *Preissia* und *Bucegia*. Ich habe darüber seinerzeit genau berichtet in: Über exotische Hepaticae. Anhang 1. Morphologische Bem. über Marchantia. (Nov. Acta Ac. Leop. Carol. Bd. LX. No. 2. 1893. p. 279—284.)

das Köpfchen durch die verhältnismäßig großen, dunkel karminroten Spreuschuppen, die von der oberen Ansatzstelle des Stieles ausstrahlen, ganz bedeckt. 1) Wenn man diese Spreuschuppen sorg-fältig entfernt hat, sieht man auf die auf die Unterseite des Köpfchens hinabgerückten Archegongruppen. Eine jede Gruppe besteht bei Buccgia selten aus mehr als fünf Archegonien. In diesem Stadium sind die Archegonien eben erst befruchtet, ihr Bauch ist noch wenig durch Vergrößerung des Embryos angeschwollen, der Hals ist meistens schon im Verschrumpfen begriffen und an der Basis ist das Pseudoperianthium bereits als ein Arillus ähnlicher, ganz niedriger Ring sichtbar.

Jede Archegongruppe liegt in einer tiefen, engen Höhlung zusammengedrängt, deren äußerer und seitlicher Rand durch den breit nach unten umgerollten Rand des Receptaculums gebildet wird; am inneren (dem Träger zugekehrten Rande) sproßt die gemeinsame Hülle als ein noch niedriger Wall empor. Die Hälse der Archegonien ragen weit heraus und sind nach außen über den Rand des Receptaculums hinweg gekrümmt. Die Anordnung der Archegonien in der Gruppe ist keineswegs immer gleich. Ich habe drei Gruppen desselben Köpfchens (in dem eben geschilderten Stadium) mit dem Prisma gezeichnet (Fig. 12, 13, 14), wo dies ganz klar wird. 2) In Figur 12 und 13 ist die Grube mit gezeichnet. In der Figur 13
bedeutet st den Querschnitt des Fig. 10 und 11. Zwei Spreuschuppen von der Unterseite des Querschuppen von Vergr. 45:1. Trägers (Stieles), r den umgerollten Rand des Receptaculums, h die erste



Andeutung der Hülle, mit papillenartig vorragenden Zellen am hinteren Ende der Grube, die jedenfalls später in die Hüllen-bildung einbezogen werden (die ersten Randzellen der Hülle), sch Querschnitte von Spreuschuppen, rh Querschnitte von Rhizoiden, p die ersten Anlagen der Pseudoperianthien. Figur 12 ist ganz ähnlich, die Bezeichnungen sind analog; bei α ist das Archegonium herausgebrochen und nur der Beginn des Pseudoperianthiums stehen geblieben. In beiden Fällen sind die Archegonien in der Tangentiallinie angeordnet, sie stehen fast völlig regelmäßig nebeneinander. Das widerspricht scheinbar der Entstehungsweise der Archegonien, denn wir wissen, daß diese successive an den Scheiteln angelegt werden, es müßte also in einer Gruppe, die ja einem Scheitel des Sproß-Systemes entspricht,

gonien genau in ihrer natürlichen Lage wieder.

<sup>1)</sup> Diese Spreuschuppen hängen am entwickelten Receptaculum als ein Bart von der oberen Ansatzstelle des Trägers herab. Ihre Form und Größe ist sehr wechselnd, zwei habe ich in Figur 10 und 11 abgebildet.

2) Alle drei Figuren sind Oberflächenansichten und geben die Archegenien genau in ihrer natürlichen Lage wieder.

das älteste Archegon am nächsten dem Rande liegen, die folgenden hinter ihm nach einwärts, also in radialer Anordnung. Diese Eigentümlichkeit läßt sich, wie ich glaube, nicht ganz aus Verschiebungen erklären, die mit dem Breitenwachstum der Scheibe zusammenhängen, zumal da am selben Köpfchen sich Gruppen finden können (Fig. 14), wo sich die Anordnung der Archegonien der radialen mehr nähert. 1)

Einen besseren Einblick in diese sehr komplizierten Verhältnisse gewährt ein günstig geführter Querschnitt durch ein viel weiter entwickeltes Q Receptaculum von etwa  $2^{1}/_{2}$  mm Durchmesser. Der Schnitt muß so geführt sein, daß die eine Schnittfläche den Boden der Archegongruben intakt läßt, die andere Schnittfläche aber den oberen Teil abträgt, so daß die Archegongruppen in

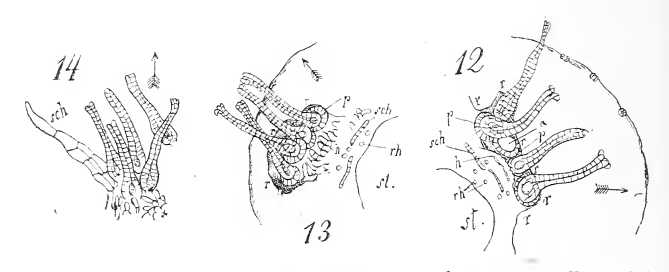


Fig. 12, 13, 14. Drei Archegongruppen von einem jungen 3 Receptaculum, Vergr. 45:1. (Erklärung im Text.)

ihrer natürlichen Lage freigelegt werden. Die Figur 15 stellt einen solchen Schnitt dar, welcher sehr instruktiv ist. Die Richtung des Pfeiles gibt den Scheitel des Tragsprosses an und man sieht auf den ersten Blick, daß das Köpfchen nach dieser Richtung hin mehr ausgebildet ist, als rückwärts. Das ist bei allen untersuchten Köpfchen in diesem Stadium der Fall; der Träger ist hier noch nicht gestreckt und das Köpfchen sitzt noch fast vollständig der Frons auf.

Auffallend ist in unserer Figur 15 zunächst der Querschnitt des Trägers (Stieles) st, der ganz deutlich vier Wurzelrinnen aufweist; es ist also der ersten Teilung am Sproß-Scheitel noch eine weitere gefolgt. Solche Fälle finde ich für die verwandten Marchantiaceen-Gattungen nirgends erwähnt, sie sind auch hier bei Bucegia nicht die Regel (vergl. Fig. 17), scheinen aber ziemlich oft vorzukommen; einen zweiten solchen Fall habe ich in Figur 16 gezeichnet. In Figur 15 sieht man rings um den Stiel die tiefe Rinne verlaufen, die mit den Querschnitten der karminroten Köpfchenschuppen sch und Rhizoiden rh erfüllt ist und von dieser verlaufen radiale Rinnen (A, B, C, D, E, F), welche den "Strahlen" des Köpfchens entsprechen. Zwischen diesen liegen dann die

<sup>1)</sup> In dieser Figur ist nur die Archegongruppe in ihrer natürlichen Lage gezeichnet, ohne die Ränder der Grube. Der Pfeil deutet die Radialrichtung nach außen an.

Lappen mit den Archegongruppen, die den Sproß-Scheiteln des Köpfchens ihre Entstehung verdanken. Die Archegonien, welche sehr jung oder nicht befruchtet sind, liegen in der Grube nieder mit dem Halse nach außen gerichtet und sind in dem Schnitte

also meistens in ihrem Ganzen zu sehen, während die entwickelteren meistens schräg oder quer durch die Schnittfläche getroffen sind; auf jeden Fall befinden sich die Archegonien aber in dem Schnitte in ihrer natürlichen Stellung und diese ist in Bezug auf den Aufbau und die Entstehungsweise des Receptaculums sehr lehrreich. Ich habe bereits früher erwähnt, daß die Archegonien schon in ganz jungen Stadien in der Gruppe, nicht immer, wie man ihrer Entstehungsweise nach erwarten möchte, vorwiegend radial angeordnet sind, sondern meistens deutlich tangential, die Gruppe ist in die Breite gezogen, während man in einzelnen Gruppen die radiale Anordnung hervortreten sieht. Schon Leitgeb beobachtete ganz Ähnliches bei Preissia und wurde dadurch "zu der An-

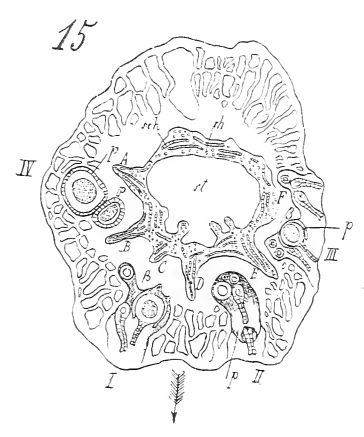


Fig. 15. Querschnitt durch ein junges C Recepta-culum, Vergr. 20:1 (Erklärung im Text).

nahme gedrängt, daß nach Bildung der Primärarchegone eine abermalige Gabelung stattgefunden habe, daß also ein derartig aus-

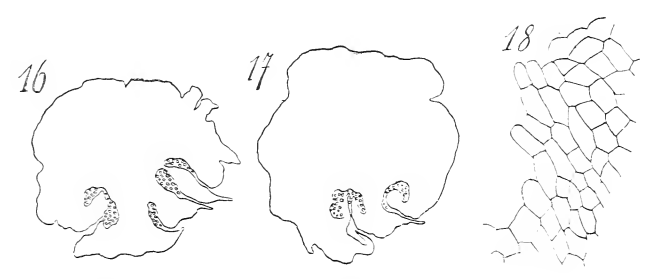


Fig. 16. Querschnitt eines C Trägers mit vier Wurzelrinnen knapp unter dem Receptaculum, Vergr. 30:1.

Fig. 17. Querschnitt aus der Mitte eines normalen C Trägers, Vergr. 30:1.

Fig. 18. Randzellen der Fruchthüße, Vergr. 80:1.

gebildeter Archegonstand von *Preissia* eigentlich als ein Doppelstand aufzufassen sei, der von zwei erst nach der Bildung der Primärarchegone entstandenen Gabelzweigen gebildet wurde. Daß in anderen Fällen jene Anordnung der Archegone nicht hervortritt, und dieselben nur nach einer Seite hin successive jünger werden,

könnte wohl durch das Unterbleiben einer Gabelteilung seine Erklärung finden."1) Leitgeb hat halbreife Receptacula nicht untersucht, sonst wäre ihm seine Annahme zur Gewißheit geworden. Bei Bucegia sind die Verhältnisse ganz ähnlich, wie bei Preissia. In unserer Figur 15 sieht man bei II und IV zwei Archegongruppen, wo eine nochmalige Scheitelteilung gänzlich unterblieben ist; das älteste Archegon (bei II bis zum Halse schon vom Pseudoperianth umhüllt) steht dem Scheitel am nächsten, dahinter stehen bei II zwei jüngere und noch weiter rückwärts zwei jüngste Archegonien. Bei I und III ist eine nochmalige Teilung des Scheitels eingetreten, was nicht nur aus der Anordnung der Archegonien, sondern auch dadurch ganz unzweifelhaft klar ist, daß da von rückwärts her ein schwach entwickelter "Strahl"  $\beta$  mit der entsprechenden Radialfurche (C und F) die Gruppe bei I

unvollständig, bei III vollständig geteilt hat.

Die "spezielle Hülle", das Pseudoperianth (in unseren Figuren mit p bezeichnet), wird, wie sich aus dem oben Mitgeteilten ergibt, sehr früh angelegt und entwickelt sich oft vollständig, während der Hut des 2 Receptaculums noch gar nicht emporgehoben ist, da sich der Träger hier sehr spät streckt, ja an dem mir vorliegenden großen Materiale sehe ich sehr oft den Fall, daß die Sporogone schon völlig reif und aufgesprungen sind, während der Träger noch so verkürzt ist, daß das Receptaculum mit seiner Unterseite die Fronsoberfläche fast berührt. Gemeinsam und oft im selben Rasen gemischt wachsen mit Bucegia an unserem Standorte außer Preissia, Marchantia und Fimbriaria Lindenbergiana, die ebenfalls Pseudoperianthien entwickeln, auch zwei Marchantiaceen, die keine Pseudoperianthien besitzen, nämlich Conocephalus ceen, die keine Pseudoperianthien besitzen, nämlich Conocephalus und Sauteria alpina. Ich erwähne diese Tatsachen, weil sie im Gegensatze stehen zu einer Äußerung Goebels in dessen Organographie p. 310. Es ist dort von den speziellen Hüllen von Marchantia die Rede und heißt es da: "Diese Hülle ist den anderen Marchantiaceen?) gegenüber als Neubildung zu betrachten, ihr Auftreten steht offenbar damit im Zusammenhang, daß die jungen, auf einem gestielten Träger?) sitzenden Sporogonien eines stärkeren Schutzes gegen Austrocknung bedürfen, als dies bei anderen, an gedeckteren Standorten wachsenden

2) Beiläufig bemerkt, ist dabei u. a. die große Gattung Fimbriaria ganz vergessen worden, deren sämtliche Arten ein sehr entwickeltes Pseudo-

perianth aufweisen.

<sup>1)</sup> Leitgeb fährt dann fort: "Es würde sich dann Preissin von Marchantia wesentlich dadurch unterscheiden, daß bei letzterer Gattung die durch wiederholte Gabelung erfolgte Anlage der (typisch) acht Scheitel sich vor Bildung der Archegone vollziehe, während bei Preissia die letzte Gabelung in die Zeit fällt, wo die ersten Archegone schon gebildet sind." Das ist nur teilweise richtig, indem es sich nur auf March. polymorpha und verwandte, nicht aber auf M. geminata, M. Treubii usw. bezieht, wo eine wiederholte Gabelung unterbleibt und das Köpfehen vierlappig bleibt holte Gabelung unterbleibt und das Köpfchen vierlappig bleibt.

<sup>3)</sup> Dabei ist auf eine terminologische Konfusion aufmerksam zu machen: Leitgeb (Unters. VI. p. 20 ff.) hat ausdrücklich den Namen "Träger" für den Stiel der Infloreszenz eingeführt und ist dies seither allgemein üblich gewesen, Goebel wendet den Terminus Träger in ganz anderem Sinne an, wie man hier sieht, und ebenso R. v. Wettstein im Handb. d. syst. Bot. II. 1. p. 246 ff.

oder ihre Sporogonien erst später emporhebenden Marchantiaceen der Fall ist." Da haben wir eine von den gegenwärtig so hoch bewerteten "Ideen", die, bisweilen (wie die vorliegende) von allerersten Autoritäten herrührend, von der großen Allgemeinheit der Botaniker entsprechend bewundert und nachgebetet werden; auf "Spezialisten", d. h. auf Botaniker, die in den von ihnen gepflegten Pflanzengruppen auch eine solide Formenkenntnis haben und aus eigener mühsamer Beobachtung in der Natur und aus der heutzutage vielfach als minderwertig behandelten (guten) floristischen Literatur 1) genau wissen, wo und wie die betreffenden Pflanzen wachsen, pflegt dergleichen weniger Eindruck zu machen, da sich die gänzliche oder teilweise Unrichtigkeit solcher Ideen durch die widersprechenden Tatsachen sofort zeigt. Man kann zugeben, daß "im allgemeinen" die Pseudoperianthien als Schutzorgane der jungen Sporogone gelten können, denn man kann sich vorstellen, daß eine doppelte Hülle "im allgemeinen" besser schützt als eine einfache. Unrichtig, weil den Tatsachen widersprechend, ist aber, daß diese "Neubildung" (das Pseudoperianth) "offenbar" damit im Zusammenhange stehe, daß die jungen, auf einem gestielten Receptaculum sitzenden Sporogonien eines stärkeren Schutzes gegen Austrocknung bedürfen, als dies bei anderen an gedeckteren Standorten wachsenden oder ihre Sporogonien erst später emporhebenden Marchantiaceen der Fall ist. Bekanntlich sitzen bei Rebaulia, Grimaldia, Sauteria, Plagiochasma usw. die jungen Sporogone auch an gestielten Receptakeln und sie haben keine Pseudoperianthien. Darunter sind entschiedene Xerophyten; bedürfen die vielleicht des stärkeren Schutzes gegen Austrocknung weniger als Marchantia polymorpha, die oft als halb untergetauchte Wasserpflanze (var. aquatica) ihre Sporogone entwickelt? Was die Folgerungen aus den "gedeckteren Standorten" betrifft, so sind sie ebenfalls unrichtig, was nur an einem schlagenden Beispiele gezeigt werden soll. In Nieder-Österreich wächst *Grimaldia fragrans* auf den dürren, heißen Hängen an der Donau bei Krems und in der Steppenregion bei Hainburg reichlich als ein echter Xerophyt und diese Pflanze hat bekanntlich kein Pseudoperianth, gemeinsam mit ihr und oft im selben Rasen gemischt wächst daselbst Fimbriaria fragrans, die ein mächtiges Pseudoperianth besitzt.

Man könnte nun meinen, daß hier der von Goebel angeführte andere Fall vorliegt, daß nämlich Grimaldia zu den "die Sporogonien erst später emporhebenden Marchantiaceen" gehört. Das ist aber auch unrichtig, beide entwickeln sich ganz gleichartig, so daß Herr J. Baumgartner die beiden Pflanzen am selben Standorte und am selben Tage mit eben reifen Sporogonen für mein Exsikkatenwerk auflegen konnte. Fimbriaria, deren zahlreiche Arten durchwegs Pseudoperianthien entwickeln,

<sup>1)</sup> Ich meine da selbstverständlich nur solche floristische Arbeiten, die aus voller Sachkenntnis und tadelloser Gewissenhaftigkeit hervorgehen. Vage Standortsangaben schlecht bestimmter Pflanzen sind freilich nicht nur wertlos, sondern direkt schädlich, da sie das Bild der Verbreitung der Organismen auf der Erde und die Erkenntnis der demselben innehaftenden Gesetzmäßigkeit nicht aufzuhallen vermögen sondern trüben Gesetzmäßigkeit nicht aufzuhellen vermögen, sondern trüben.

ist überhaupt für die obige Theorie sehr fatal. Da gibt es echte Xerophyten, wie unsere F. fragrans und F. vulcania, die ich auf den sonndurchglühten Lavablöcken des Gunung Guntur auf Java fand (in Gesellschaft der Rebaulia hemisphaerica, die keine Pseudoperianthien besitzt) und dann gibt es echte Hygrophyten, die des Schutzes gegen Austrocknung sicher nicht bedürfen, wie F. Lindenbergiana, die am schönsten auf vom Schneewasser durchnäßtem alpinem Humus gedeiht und als Extrem die zarte F. Zollingeri, die an den "gedecktesten" Orten wächst, die man sich nur denken kann, nämlich an den tiefschattigen, vom Wasser triefenden Böschungen der Urwälder in der Wolkenzone Javas und Sumatras, wo die Luftfeuchtigkeit konstant so groß ist, daß überhaupt nichts vertrocknen kann, und doch hat sie ein Pseudoperianth, während die mit ihr gemeinsam wachsenden Wiesnerella und Dumortiera1) keins haben. Daß auch die Befunde am © Receptaculum von Bucegia mit der Theorie Goebels im Widerspruche stehen, habe ich schon früher gezeigt.

<sup>1)</sup> Goebel weist selbst in der Organogr. p. 311 gegen eine Bemerkung von Leitgeb an mehreren Exemplaren von Dumortiera nach, daß diese kein Pseudoperianth habe. Die Mühe war verschwendet, da ich das schon viel früher sichergestellt habe in meiner Schrift über Wiesnerella (1896), die Goebel wie fast alle meine Arbeiten einfach ignoriert. Er scheint mich nur dann zitieren zu wollen, wenn er einen Hieb gegen mich führen zu können glaubt. Ich nehme gern einen gerechten Tadel hin und werde, auf einen Irrtum in der in wissenschaftlichen Kreisen sonst üblichen Weise aufeinen Irrtum in der in wissenschaftlichen Kreisen sonst üblichen Weise aufmerksam gemacht, denselben gern eingestehen und gelegentlich verbessern, aber die Kritik Goebels ist eine derartige, daß ich dagegen energisch protestieren muß. Ich will vorläufig nur zwei Fälle Goebelscher Kritik der Öffentlichkeit zur Beurteilung vorlegen. In Organographie p. 266 heißt es: "Ich habe hier nachgewiesen, daß das bis dahin gänzlich rätselhafte Calobryum mit Haplomitrium in eine Gruppe gehört, die ich Calobryaceen genannt habe. Die Änderung in »Haplomitriaceen«, die ein neuerer Kompilator vorgenommen hat, ist eine ganz willkürliche." Daß damit Goebel nur auf meine Hep. in Natürl. Pflf. anspielen kann, ist nachweisbar, da nirgends außer dort in dieser Zeit eine Fam. Haplomitriaceen erwähnt wird. Nun habe aber nicht ich den Goebelschen Namen geändert, sondern Goebel hat den rite und mit guter Diagnose publizierten Namen Haplomitrieae (Dědeček, Die Lebermoose Böhmens 1886. p. 68) willkürlich geändert, indem er eben diese Publikation nicht gekannt hat, woraus ihm ja kein großer Vorwurf gemacht werden soll, jedoch darf man wohl energisch verlangen, daß eine so höhnische Verunglimpfung nicht öffentlich ausgesprochen wird, bevor man sicher ist, daß man sich nicht im Unrecht befindet. — Ein anderer Fall; Organogr. p. 313 heißt es über Trichocolea, bezugnehmend auf dieselbe Schrift von mir: "Unrichtig ist es, daß die "Calyptra durch die angewachsenen Involucralblätter wollig« sei". Gemeint ist da selbstredend eine "Calyptra thalamogena" im Sinne Lindbergs und der Unterschied ist nur der, daß Goebel diese "Wolle" "der Hauptsache nach" für Paraphyllien erklärt, während ich das nach der klaren Analogie mit Chaetocolea und Lepicolea und nach dem Vorgange von Spruce, Lindberg u. a. für die Perichaetialblätter halte "inter se et cum calyptra basi concretis, apice solo liberis" (Spruce). Darüber läßt sich eben streiten. Daß ich das so gemeint habe, geht nun freilich aus der zitierten Stelle nicht hervor; dieselbe ist aber — und darin liegt das Empörende des Vorgehens — nicht aus der Gattungsbeschreibung (l. c. p. 110), wo die Calyptra ganz klar als "Calyptra thalamogena" beschrieben ist, entnommen, sondern aus dem rein praktischer Unterscheidung dienenden Bestimmungsschlüssel herausgerissen! Ein derartiges Vorgehen kommt, wie man mir zugeben wird, einer bewußten Unterschiebung sehr nahe. geändert, indem er eben diese Publikation nicht gekannt hat, woraus ihm ja Unterschiebung sehr nahe.

Die ganze Theorie ist also mit den Tatsachen nicht in Einklang zu bringen und wenn wir uns die Frage, um die es sich hier handelt, warum Marchantia, Preissia, Bucegia und Fimbriaria ein Pseudoperianth entwickeln, die anderen Marchantiaceen-Gattungen aber nicht, ohne biologische Geistreichtuerei gemäß den bisher sicher erforschten Tatsachen ehrlich und recht beantworten wollen, so können wir nur folgendes aussagen: Es gibt eben gewisse Formengruppen (Gattungen), welche vermöge ihrer Organisation die Fähigkeit haben, ein Pseudoperianth zu bilden, während anderen diese Fähigkeit mangelt, ebenso wie etwa die Solanaceen einen Kelch und eine Corolle ausbilden können, während die Elengnaceen sich mit einer einfachen Blütenhülle begnügen müssen.

Nach dieser Abschweifung, die ich als Versuch, den Tatsachen zu ihrem Rechte zu verhelfen, für notwendig hielt, können wir zur Betrachtung der  $\subseteq$  Receptacula von Bucegia zurückkehren. Die schon ziemlich voll entwickelten Fruchtköpfe gewähren, solange die Sporogone noch nicht ausgebildet sind, keinen guten Einblick in den Bau, wenn man sie äußerlich betrachtet. Man sieht da am Rande eine Anzahl von Lappen hervorragen, zwischen denen bald seichtere, bald tiefere Furchen am Köpfchen hinaufziehen. Was Strahl, was Zwischenlappen ist, läßt sich äußerlich nur schwer erkennen. Wenn dann aber die Sporogone anschwellen, und die Strahlen ausdehnend, ist deutlich zu erkennen, daß die "Strahlen" zungenförmig über den Rand hervorragen und jeder durch einen schmalen, bis etwa zu einem Drittel des Halbmessers hinaufreichenden Einschnitt zweiteilig erscheint. Den "Lappen" mit den darunter liegenden Archegongruppen resp. Sporogonen entsprechen bisweilen ebenso tiefe, öfters aber nur als sehr seichte Ein-

buchtungen erscheinende, stets aber viel breitere Einschnitte, in deren Winkel die Vegetationspunkte des das Köpfchen aufbauenden Sproß-Systemes liegen. 1) Bisweilen finden sich, einem "Lappen"entsprechend, zweiEinschnitte, so daß im Grunde des Winkels ein kleines Läppchen. Zweifellos ist in diesem Falle an dem betreffenden Sproß-Scheitel später eine nochmalige Gabelung eingetreten, wie dies früher schon geschildert wurde. Alle diese Verhältnisse werden aus Figur 19 klar, die, von unten

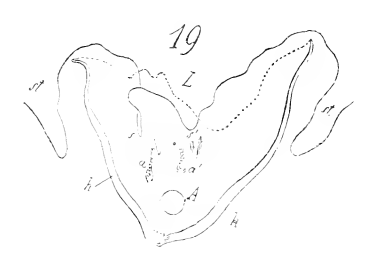


Fig. 19. Ein Lappen eines reifen Fruchtkopfes von unten gesehen, ausgebreitet, Vergr. 16:1 (Erklärung im Text).

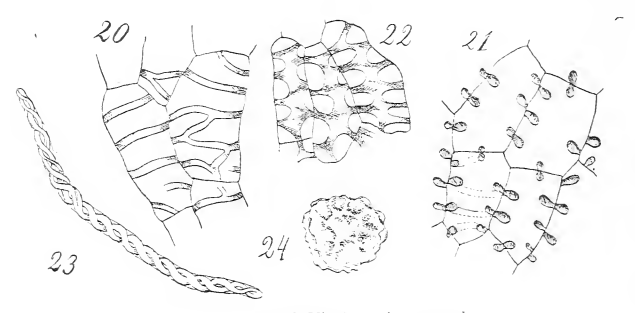
gesehen, ausgebreitet einen solchen gegabelten Lappen des Köpfchens darstellt. Rechts und links bei st die beiden tief zweiteiligen Strahlen, dazwischen der Lappen L, der gegabelt ist und

¹) In diesen tiefen Randeinschnitten besteht ein wesentlicher Unterschied gegenüber Preissia. Auch ist das Köpfchen von Bucegia hoch gewölbt und oberseits fehlen die für Preissia so charakteristischen, meist kreuzweise verlaufenden den Strahlen entsprechenden Leisten.

bei s und  $s^1$  die beiden sekundären Scheitel zeigt, denen die beiden jüngeren, später angelegten Archegonien a und a1 entsprechen, während bei A die Ansatzstelle des am primären Scheitel angelegten Sporogons zu sehen ist; h bezeichnet die ober der

Anheftungsstelle abgetrennte Hülle.

Einer genauen Untersuchung schien mir schließlich noch der feinere Bau der Sporogonwand bedürftig, denn weder die Darstellung von Radian l. c. p. 4 noch von K. Müller l. c. p. 297 gibt darüber genügenden Aufschluß. Die Sporogonwand ist einschichtig, nur am Scheitel ist sie stellenweise zweischichtig, ohne daß hier ein "Deckelchen" differenziert ist. Diese verdickte Stelle bleibt beim Aufspringen des Sporogons ander Spitze einer der mehr weniger unregelmäßigen (meistens vier) Klappen hängen. Die Wandzellen sind dünnwandig und, mit Ausnahme der gegen den Scheitel zu gelegenen, von folgendem Bau. Jede Zelle enthält vier bis fünf halbringförmige, braune Verdickungsleisten, die über die innere Tangentialwand verlaufen und daselbst meistens scharf begrenzt sind, nur gegen die Zellecken ist hie und da eine unvollständig ausgebildet und in der Zellmitte sind mitunter zwei solche ziemlich parallele Querleisten durch eine schräge Anastomose verbunden (Fig. 20). Die Leisten setzen sich dann



Zellen der Sporogonwand (Mitte) von innen gesehen.

Ebensolche von außen gesehen. Zellen der Sprogonwand nahe dem Scheitel von innen gesehen.

Spore. Vergr. in allen Figuren 266:1.

beiderseits auf die Radialwände fort und greifen ein wenig auf die äußere Tangentialwand über, wo sie nahe dem Rande scharf begrenzt enden. Dies bedingt das verschiedene Flächenbild von der Innenseite (Fig. 20), wo man die Halbringfasern verlaufen sieht und von der Außenseite (Fig. 21), wo die Endigungen der Fasern als dunkelbraune Knoten längs der Zellgrenzen erscheinen, während die Fläche selbst unverdickt ist. Die gegen den Scheitel zu (im oberen Viertel der Kapsel) gelegenen Wandzellen sind kleiner und nehmen allmählich einen anderen Bau an. Die knotig punktierte Außenansicht bleibt im wesentlichen gleich, auf der Innenfläche aber fließen die Halbringfasern in der Zellmitte zu einer Platte zusammen, so daß gegen die seitlichen Zellränder nur scharf begrenzte, etwa halbkreisförmige unverdickte Stellen übrig

bleiben, die wie Fenster erscheinen (Fig. 22). Der Bau dieses obersten Teiles der Kapselwand ist bei Preissia im Wesen genau derselbe, und darin berüht also kein wesentlicher Unterschied, wie das von K. Müller angegeben wird, ein solcher besteht aber bezüglich des Baues der übrigen Wandzellen. Bei Preissia sind nämlich nicht Halbringfasern in den Zellen vorhanden, sondern vollständige Ringfasern, so daß das Flächenbild von der Außenseite dem von der Innenseite wesentlich gleicht. Da man bei schwächeren Vergrößerungen gleichzeitig die Fasern auf der Innen- und Außenfläche sieht, so entsteht der Eindruck, als ob die Fasern bei Preissia viel dichter gedrängt (resp. viel zahlreicher) wären, als bei *Buccgia*, wie das von K. Müller angegeben wird. Die Elateren von *Bucegia* (Fig. 23) sind von sehr ungleicher

Länge und oft findet man einige, die viel dicker sind als die normalen; letztere sind in der Mitte 0,01 mm breit, wenig gewunden und besitzen eine doppelte sadensörmige Spira, die in der Mitte auf eine größere oder kleinere Strecke dreifach ist. Die Spiren sind ziemlich dick und so eng gewunden, daß dazwischen nur sehr kleine Partieen der unverdickten Elaterenwand zu sehen sind. Bei S. Radian l. c. p. 4 werden die Elateren als "flavescentes" bezeichnet, K. Müller l. c. p. 298 nennt hingegen die Spire "dunkelbraun". Bei ganz reifen Elateren ist sie schön intensiv rostbraun (ebenso wie bei *Preissia*).

Die Sporen (Fig. 24) unterscheiden sich von denen bei Preissia sofort durch die viel geringere Größe, indem sie 0,045 mm messen, bei *Preissia* aber ca. 0,06 mm und oft noch größer sind; im Bau stimmen sie aber mit denen von *Preissia* überein. Nach den bisherigen Angaben, die sich übrigens widersprechen, geht nichts Sicheres über den feineren Bau derselben hervor; Radian sagt darüber: "flavo-brunneae, reticulatim papilloso-cristatae", K. Müller aber nennt sie: "braun, grob papillös". Ich habe also die Sporen von Preissia und Bucegia nochmals an ganz reifem Materiale ganz genau untersucht. Die letzteren sind rostbraun, etwa von der Farbe der Elaterenspira und zeigen, von der Innenseite betrachtet, deutlich die drei stumpfen Tetraëderkanten, der Rand ist heller, sehr unregelmäßig crenuliert, aber man sieht sofort, daß es nicht etwa ein häutiger Flügel ist, sondern er entsteht durch die Profilansicht stumpfer leistenartiger Hervorragungen, die man als ein höchst unregelmäßiges anastomosierendes Faltenwerk auf der Außenansicht der Spore verlaufen sieht; das Bild dieses Leistenwerkes ist fast bei jeder Spore, ja sogar an verschiedenen Stellen derselben Spore sehr ungleich; bald ist es ein engwabiges, bald weitwabig, bald längere ganz unregelmäßige Leisten darstellend. Diese Hervorragungen sind nun nicht Verdickungsleisten des Exospors resp. des Periniums oder der "Perine", (wie das bei den meisten anderen skulpturierten Sporen der Fall ist), sondern dasselbe ist an und für sich ganz gleichmäßig, ziemlich dünn und glatt, weist aber unregelmäßige Falten an der Sporenaußenfläche auf und man bekommt bei genauer Untersuchung ganz den Eindruck, daß das pralle Innere der Spore lose in dem zu weiten und daher sich faltenden Exospor liegt. Daß alle diese Verhältnisse tatsächlich so sind, davon kann man sich

leicht überzeugen, wenn man die Sporen mit dem Deckglase sanst quetscht; dann gelingt es oft, das Perinium zu sprengen und zu isolieren; an Stellen desselben, wo die Hervorragungen im Profil erscheinen, sieht man ganz klar, daß hier keine Membranverdickung vorliegt; auch müßten im letzteren Falle in der Flächenansicht die hervorragenden Stellen viel intensiver gefärbt sein als die anderen, was aber nicht der Fall ist. An solchen Präparaten läßt sich auch leicht sehen, daß auch die Tetraëderkanten hier keine Verdickungsleisten, sondern Falten sind. An dem prallen Inneren der Spore läßt sich leicht bei der von Leitgeb<sup>1</sup>) angegebenen Behandlung die dicke Intine, die dünne Exine und die daraufgelagerte Körnerschicht wahrnehmen, letztere ist aber hier viel weniger entwickelt, als bei Preissia, wodurch die Exine außen fast ganz glatt erscheint. Der Zellinhalt besteht zum guten Teil aus fettem Öl, welches beim Zerdrücken der Membran austritt und sich zu Tropfen rundet.

Über die biologische Bedeutung der Auftreibungen der Perine ist von Leitgeb und Goebel manches gemutmaßt worden.2) Sicher ist dadurch eine bedeutende Volumenvergrößerung der Spore erreicht, ob aber mit dieser auch eine Verringerung des spezifischen Gewichtes Hand in Hand geht, die man als nützlich bei der Verbreitung der Sporen durch Wasser oder Wind ansprechen könnte, ist zwar recht wahrscheinlich, aber nicht sicher erwiesen. Bei Goebel l. c. findet sich eine Andeutung, daß die Hohlräume zwischen Perine und Exine zur Zeit der Offnung des Sporogons nicht Luft enthalten (was sie enthalten, ist nicht gesagt). Ich kann darüber kein Urteil abgeben, da ich die Sporen von Grimaldia, Preissia, Bucegia erst später untersucht habe, nachdem sie schon einmal eine Zeitlang trocken gelegen haben; bei solchem Materiale

sind die Hohlräume allerdings sicher mit Luft erfüllt.

In der voranstehenden Darstellung der Morphologie und Anatomie von Bucegia sind alle die Punkte nicht berücksichtigt worden. von denen ich mich überzeugt habe, daß sie in den früheren Beschreibungen von Radian und K. Müller bereits richtig dargestellt wurden. Ich glaube durch meine ergänzenden Untersuchungen etwas dazu beigetragen zu haben, daß man nun Bucegiu als eine der bestbekannten Lebermoosgattungen bezeichnen kann.

<sup>1)</sup> Leitgeb, Über den Bau und Entwickelung einiger Sporen (Ber. d. Deut. bot. Ges. l. 1883. p. 246—256) und: Über Bau und Entwickelung der Sporenhäute und deren Verhalten bei der Keimung. Graz (Verlag von Leuschner & Lubensky) 1884. Mit 3 Taf. — Diese beiden Schriften können nicht genug gerühmt werden, sie gehören gewiß zu den schönsten und sorgfältigsten anatomischen Untersuchungen! 2) Vergl. Goebel, Organogr. p. 380.

# Zwei neue Umbelliferen-Gattungen.

Von

Dr. Karl Domin (Prag).

(Mit Tafel X.)

Bei meinen, die Systematik und Morphologie der Umbelliseren betreffenden Studien in den reichen Sammlungen der Herbarien in Kew habe ich besonders der in jeder Hinsicht höchst interessanten Gruppe der Hydrocotyloideae viel Ausmerksamkeit gewidmet, da gerade diese Gruppe, die für die Ausklärung der phylogenetischen Entwickelung der ganzen Familie der Umbelliseren die wichtigste ist, sich durch eine solche Verwirrung kennzeichnet, daß bisher weder in der Umgrenzung der einzelnen Gattungen, noch auch in der Einteilung dieser Subsamilie eine Einigung zustande kam. Da ich vorläusig nur eine übersichtliche Darstellung meiner Untersuchungen und die monographische Bearbeitung einzelner Gattungen zur Publikation vorbereitet habe, so halte ich es für nicht überslüssig, auch die solgenden zwei neuen Gattungen schon jetzt zu publizieren.

## 1. Neosciadium Dom. nov. gen.

(Tab. fig. 4--8.)

Floribus sessilibus plerumque hermaphroditis in umbellam simplicem glomerulum ovatum oblongumve densum efformantem collectis, glomerulis sat longe pedunculatis, calycis dentibus nullis, margine vix prominenti, petalis albis concavis latis obtusiusculis rectis in gemmis leviter imbricatis, disco parvo sub anthesi plano, stylis brevibus a basi filiformibus, fructu a latere parum compresso sponte haud bipartibili; mericarpiis setis glochidiatis dispersis munitis in sectione transversa tetragonis parum angustioribus ac longis ad commissuram angustam sulcatam constrictis lateribus dorsalibus planiusculis commissuralibus excavatis, quinquejugis, jugis omnibus primariis, dorsali in angulo dorsi marginanti, lateralibus commissurae approximatis eamque marginantibus, intermediis in angulo laterali valde protracto dissitis, carpophoro vittisque deficientibus.

Planta annua parvula glabra, foliis basi cuneata in petiolum sensim angustatis inferne haud vaginantibus sed stipulis 2 liberis instructis.

Species unica, australiensis:

N. glochidiatum Dom.

Synonyma:

Hydrocotyle glochidiata Benth. Fl. Austral. III. 364 (1866). Centella glochidiata Drude in Englers Nat. Pflanzenfam. III. 8.

120 (1898).

Planta annua parvula diffusa ramosa, caulibus plerumque erectis c. 1—5 cm altis glabris uti foliis carnosulis, foliis paucis alternis obovato-cuneatis in petiolum brevem haud vaginantem sensim angustatis glabris, laminis in parte superiori apicem versus 2—5 lobato-dentatis, dentibus subtriangularibus lateribus convexiusculis apiceque obtusiusculis, stipulis 2 liberis scariosis magnis late ovatis integris vel minute denticulatis, umbellis simplicibus multifloris densis pedunculatis terminalibus et lateralibus e sinu foliorum egredientibus sub flore capitatis sub fructu majoribus ovoideo-oblongis.

Habitat in Australia occidentali: Swan River, lg. Drummond sub no. 104 et 105, 4. Collection no. 247 (vidi in her-

bariis diversis!).

Was die systematische Stellung der Gattung Neosciadium anbelangt, so muß dieselbe neben die Gattung Hydrocotyle gestellt werden. Sie steht zwar dieser Gattung am nächsten, ist aber von ihr sowohl in ihren vegetativen Merkmalen, als auch in der Ausbildung der Frucht sehr verschieden. Die Blattspreite ist an der Basis keilförmig und übergeht allmählich in den Stiel; in diesem Merkmale — aber nur in diesem — erinnert unsere Gattung an die Gattung Centella, mit welcher sie aber sonst gar nichts zu tun hat. Wenn Bentham, der die Pflanze als Hydrocotyle glochidiata beschrieben hat, sie in die Abteilung Centella gestellt hat, so geschah dies nur wegen der Blattform. Bentham war, ungeachtet seines bekannt weitgefaßten Gattungsbegriffes, auch nach seiner Anschauung berechtigt, die Gattung Centella mit der Gattung Hydrocotyle zu vereinigen, da ihm gerade das eingehende Studium der australischen Hydrocotyle-Arten (vergl. besonders die H. grammatocarpa und alata) anscheinend die Unterschiede in der Fruchtbildung (in der Zahl der Rippen) nicht bestätigt hat.

Urban zeigte aber, daß hier konstante Unterschiede vorkommen, die nicht nur die Zahl der Rippen, sondern vielmehr die Ausbildung derselben betreffen. Drude hat bekannterweise die Urbansche Begründung übernommen und in seiner Bearbeitung der Umbelliferen in Englers Pflanzenfamilien noch weitere Arten zu der Gattung Centella gestellt, dabei aber dieser Gattung (als Untergattung Austrobowlesia) zwei nicht nur unter sich gar nicht verwandte, sondern auch den Gattungscharakteren scharf

widersprechende Arten untergeordnet.

Mit der Gattung Hydrocotyle stimmt also unsere Gattung in der Zahl der Rippen an der Frucht und in den freien Nebenblättern überein. Die Frucht weicht aber in ihrer Form und Behaarung sehr stark ab. Bei der Mehrzahl der Hydrocotyle-Arten

sind die Mericarpien von der Seite stark zusammengedrückt, was ja den Charakter der Hydrocotyleae bildet. Unsere Gattung besitzt aber nur schwach von der Seite zusammengedrückte Früchte, die Mittelrippen sind an sehr stark vorgezogenen Kanten gelegen, das Mericarp im Querdurchschnitte breit trapezoidisch, beinahe ebenso breit als lang, mit der einen Ecke dem Rücken, mit der anderen, schmal aber ziemlich tief furchigen der Fugenfläche zugewendet. Die beiden Seitenflächen zwischen den mittleren Rippen und der Rückenrippe sind beinahe eben, wogegen die der Kommissur zugewandten tiet ausgehöhlt. Die Frucht trägt einfache, längere, an der Spitze mit mehreren kurzen Widerhaken versehene Borsten, was bei keiner anderen Gattung aus dieser Verwandtschaft zutrifft.

Die Pflanze ist auch dadurch interessant, daß sie bei ihren winzigen Dimensionen sehr fleischige Blätter und Stengel besitzt, so daß sie als eine succulente Pflanze bezeichnet werden muß, was darauf hinweist, daß dieselbe ein Halophyt ist. Leider konnte ich keine genauen Angaben über die Verhältnisse ihres Vorkommens ermitteln und das Drummondsche "Swan River", welches auch Bentham in seiner Fl. Austral. verzeichnet, klingt doch zu allgemein und kann sich auf sehr entfernte Gebiete beziehen. Sicher weiß man soviel, daß in diesem Gelände — wie es uns neuerdings von L. Diels¹) geschildert wird — überall in den Mulden und Depressionen salzhaltige Massen zur Ablagerung gelangen, wo, "so weit die regelmäßigen Niederschläge der kühlen Jahreszeit reichen, diese Vertiefungen sich bald mit einem einzigen weiten Wasserspiegel, bald mit einer Menge unzusammenhängender Lachen bedecken".

Auf diesen Flächen, wo der Boden zeitiger trocken gelegt wird und wo die Salzlösung weniger konzentriert ist, ist wohl der Standort unseres *Neosciadiums*.

Baron Ferdinand von Mueller beschreibt in "Definitions of some New Australian Plants" (from Wing's Science Record, for July 1883, Sep. p. 1) eine *H. blepharocarpa*, deren Original-exemplar ich nicht gesehen habe, die aber dem Autor selbst zufolge der *Hydr. glochidiata* am nächsten stehen soll und somit in die Gattung *Neosciadium* einzureihen wäre. Er sagt von ihr "Distinct from all congeners except *H. glochidiata* already in its ciliated fruits, and differing from that species in the leaves not longer than broad, in the torn stipules and in the want of hairiness on the lateral areoles of the fruitlets."

Wenn ich aber die Originaldiagnose vergleiche, so sehe ich, daß die Pflanze kaum zu der Gattung Neosciadium gehört, wiewohl sie in der Tat von der Mehrzahl der Hydrocotyle-Arten nach der Diagnose bedeutend abweicht.

Neuerdings erwähnen die *H. blepharocarpa* L. Diels und E. Pritzel in "Fragmenta Phytogr. Austral. occid.",<sup>2</sup>) leider nur mit einer Standortsangabe. Die anscheinend sehr wenig bekannte

2) Englers Jahrbücher XXXV. 1903. 451.

<sup>1)</sup> Die Pflanzenwelt von West-Australien. Vegetat. d. Erde. (VII. 1906. 310—311.)

und schwer zugängliche Originaldiagnose<sup>1</sup>) aus Wings South

Science Rec. l, c. lassen wir nachstehend folgen:

Annual, minute, except the fruit glabrous; stipules lacerated; leaves in outline cordate- or renate-roundish, to the middle or less deeply cleft into three or five lobes, besides somewhot crenated; umbels with several closely crowded very minute flowers; stalk as long as the umbel or extending to thrice its length; involucrating bracts linear-setaceous, as well as the flower-stalklets very short; styles extremely minute; fruits didymous roundish, much compressed; vallecule between the carinal edge and the semicircular lateral nerve of each mericarp densely fringend; their lateral areole ample, dimidiate-orbicular, smooth or rarely papilligerous, only slightly impressed; carpophore permanently adnate and undivided.

## 2. Homalosciadium Dom. nov. gen.

(Tab. fig. 1—3.)

Floribus longiuscule pedicellatis in umbellas multifloras simplices conjunctis, involucri bracteis minutissimis vel inconspicuis, calycis dentibus indistinctis, disco parvo, stylis brevissimis, staminibus parvis brevibus, petalis albis minutis latis obtusis in gemma subimbricatis, fructu late oblongo sponte bipartibili a lateribus plane compresso, mericarpiis glabris ad commissuram angustissimam constrictis, faciebus enervosis laevibusque, opacis quinquejugis, jugis omnibus primariis, lateralibus saepe subobsoletis aut in commissura latentibus, intermediis dorsali valde approximatis faciemque dorsalem perangustam marginantibus et cum jugo dorsali plus minusve transverse ruguloso-conjunctis, vittis nullis, carpophoro libero persistenti ad tertiam partem usque supra medium bifido.

Planta annua glabra caulibus sympodice compositis, foliis basi cuneata in petiolum sensim abeuntibus, stipulis vaginisque nullis.

Species unica, australiensis:

H. verticillatum Dom.

Synonyma:

Hydrocotyle verticillata Turcz. in Bull. Soc. Nat. Mosc. XXII. (1849) II. 28.

H. homalocarpa F. Muell. Fragm. Phyt. Austr. II. 129

(1860-1861).

Centella homalocarpa Drude in Englers Pflanzenfam. III. 8.

120 (1898).

Planta annua modo tantum 2-3 cm alta interdum altitudinem 20 cm superans, caulibus plerumque erectis rarius prostratis haud raro maxime ramosis vix angulosis tenuibus glabris foliatis. Foliis subaequaliter distantibus plerumque 3-4 verticillatis, uno majori, 2-3 minoribus umbellas fulcrantibus eo verticillatim appropinquatis, omnibus basi cuneata in petiolum iis aequilongum usque duplo

<sup>1)</sup> Auch Diels und Pritzel, die besten Kenner der westaustralischen Flora, sagen l. c.: "Cuius speciei fructu pulcherrime ciliato insignis descriptionem nunquam ad lucem prodiisse putamus".

longiorem sensim abeuntibus glabris sat profunde 3 fidis, segmentis cuneatis acute 2—3-lobis, petiolis basi haud vaginantibus ampliatisve nec stipulis instructis, umbellis sessilibus vel subsessilibus numerosis c. 6—15-floris re vera terminalibus sed ramo axillari lateraliter depressis ideoque foliis majoribus oppositis (quam ob causam caulibus sympodice compositis), pedicellis fructibus longioribus, involucri bracteis (foliis supremis subverticillatis umbellas fulcrantibus neglectis) pro more inconspicuis, floribus diminutis, petalis parvis valde obtusis in gemma subimbricatis, staminibus stylisque brevissimis, mericarpiis valde opacis.

Habitat in Australia occidentali stationibus pluribus: Swan River (Drummond sub no. 145), Blackwood River ("wet places"), prope Perth ("dry sand and swampy ground", leg. Cec. Andrews), Mount Barker. Vidi in herbariis diversis, praecipue Kewensi!

Exsicc.: Cec. Andrews, Flora of Western Australia, 1. Collection no. 395 (1902).

Diese Art scheint eine ziemlich große Verbreitung in der Südwest-Provinz zu haben, wie die zerstreuten Standorte vom Swan River über den Blackwood River bis zu Mount Barker beweisen.

Sehr interessant ist sie durch ihre Wachstumverhältnisse, insbesondere durch die auf den ersten Blick etwas unklare sympodiale Sproßfolge. Gewöhnlich sehen wir, daß die Dolden dem Blatte gegenüberstehen, was schon an und für sich die sympodiale Zusammensetzung der Stengel verkündet, aber ein anderes Mal scheint es wiederum, daß dieselben aus der Achsel eines Stengelblattes hervorspringen. In der Tat stehen sie dem größten Blatte gegenüber, sind aber durch zwei oder drei kleinere Blätter gestützt, die noch derselben Achse angehören, deren Internodien jedoch, wie es bei den oberen Stengelblättern der Umbelliferen häufig der Fall ist, auf Null reduziert sind, so daß sie dann in einem annähernden oder auch richtigen Quirl stehen und die eigene Dolde unterstützen. Da auch das Stengelglied zwischen dem größeren Blatte und der Dolde verkürzt ist, gelangen sie aber mit ihm in dieselbe Ebene. Die Tochterachse entspringt dann aus der Achsel des größeren, der Dolde gegenüberstehenden Blattes, sie stellt sich aber in die Richtung der Hauptachse, die mit der erwähnten Dolde endet und drückt dieselbe seitwärts. Auf diese Weise sind die blühenden Achsen des Homalosciadium sympodial zusammengesetzt. Da die Dolden sitzend und die Internodien zwischen ihnen kurz sind, so erhält die ganze Pflanze, die auch in der Regel sehr reichlich fruchtet, eine sehr charakteristische Tracht; es hat nämlich den Anschein, als ob da zahlreiche, übereinander stehende Quirle von Früchten vorhanden wären, die eine zusammengesetzte Inflorescenz bilden. Auf dieses charakteristische Aussehen bezieht sich der Name "vertieillatum".

Auf den ersten Blick sehr überraschend ist die Ausbildung der Frucht, die mit der Gattung Hydrocotyle und Centella gar nichts zu tun hat, so daß es uns unerklärlich erscheint, wie Drude diese vorher als Hydrocotyle betrachtete Pflanze zu der Gattung Centella überstellen konnte und dies noch in die Verwandtschaft

einer so grundverschiedenen Pflanze, wie es das Neosciadium ist. Die Teilfrüchte des Homalosciadium sind ganz flach zusammengedrückt und dabei die dunkelbraunen bis fast schwärzlichen Seitenflächen ganz glatt, rippenlos, nur selten mit kleinen hervortretenden Höckern oder kurzen Linien versehen. Es scheint, als ob die Rippen überhaupt nicht vorhanden wären, indes sind die Mittelrippen der Rückenrippe so genähert, daß diese drei Rippen den schmalen Rücken des Mericarps bilden; die Randrippen sind der schmalen Fugenfläche eng angeschlossen, so daß auch sie auf den ersten Blick kaum zu sehen sind. Außerdem ist ein ausdauernder, freier Carpellträger entwickelt, der oft bis zu der Mitte gespalten ist. Die Blattspreiten sind in den Stiel keilförmig verschmälert, der Stiel ist an der Basis weder scheidenartig verbreitert noch mit Nebenblättern versehen.

Die Gattung Homalosciadium schließt sich, wie aus alledem klar hervorgeht, eng der Gattung Didiscus an und ist den Gattungen Hydrocotyle, Neosciadium und Centella nur entfernt verwandt.

Auch die sympodiale Zusammensetzung der Stengel weist auf die nahe Verwandtschaft mit der Gattung *Didiscus* (vergl. hier die kleinen, armblütigen Annuellen) hin.

Im vegetativen Teile unterscheidet sich die Gattung Homalosciadium von den Gattungen Hydrocotyle, Neosciadium und Centella schon durch das Fehlen der Stipulen oder Scheiden, außerdem ist sie von der erstgenannten Gattung durch die in den Stiel

keilförmig verschmälerte Blattspreite verschieden.

Keine von diesen Gattungen besitzt auch einen freien, zweiteiligen Carpellträger, hingegen erscheint derselbe als Ausnahme innerhalb der Gattung Didiscus, aber nicht bei den kleinen Annuellen, welche unserer Gattung am meisten verwandt sind, sondern bei einigen ausdauernden, resp. zweijährigen Arten. Die der Gattung Homalosciadium am nächsten stehenden Didiscus-Arten sind schon durch die Behaarung, die langgestielten armblütigen Dolden, die längeren Griffel, den nie geteilten Carpellträger und die Verteilung der Rippen zu unterscheiden.

Schon Bentham macht in seiner Flora Austral. III. 346 auf die merkwürdige "Hydrocotyle verticillata" aufmerksam, indem er sagt: "This is a very anomalous species, differing from the other Centella, and indeed, from the whole genus, in its narrow dissected

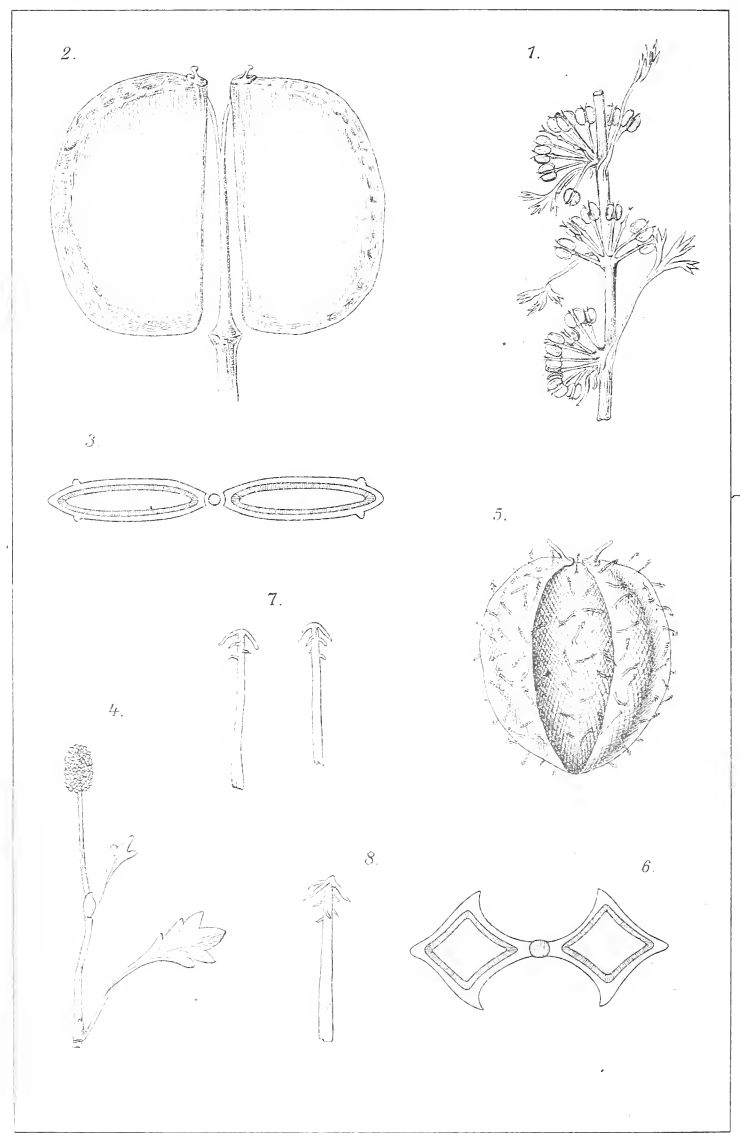
leaves and usually split carpophore."

Zum Schluß geben wir noch eine natürliche Gruppierung der Gattungen der Hydrocotylinae:

- 1. Hydrocotyle.
- Neosciadium.
   Micropleura
- 3. Micropleura.
- 4. Centella.
- 5. Homalosciadium.
- 6. Didiscus.
- 7. Trachymene.



:



K.Domin gez.

 $\label{thm:condition} \mbox{Verlag und Druck von $C$. Heinrich, $\operatorname{\tt Dresden-N.}$}$ 

## Erklärung der Tafel.

(Fig. 1 und 4 schwach, alle übrigen stark vergrößert.)

- Fig. 1. Homalosciadium verticillatum. Habitus.
- Fig. 2. Die Frucht desselben.
- Fig. 3. Dieselbe im Querdurchschnitte.
- Fig. 4. Neosciadium glochidiatum. Habitus.
- Fig. 5. Die Frucht desselben.
- Fig. 6. Dieselbe im Querdurchschnitt.
- Fig. 7—8. Die Haare von der Frucht, stark vergrößert.

## Beitrag zur Kenntnis und systematischen Stellung der Gattung Parnassia.

Von

Dr. A. Eichinger, Halle a. S.

(Mit 21 Abbildungen im Text.)

Daß Parnassia oft zu den Droseraceen gestellt wurde, erklärt sich wohl zunächst dadurch, daß unsere Parnassia palustris mit den einheimischen Drosera-Arten mancherlei äußere Ähnlichkeit Beiden ist gemeinsam eine Blattrosette, die dem Boden angeschmiegt ist, ein oder wenige Blütenschäfte, der Ort ihres Vorkommens auf Mooren und feuchten Wiesen, ihre Blütezeit in den Besonders dürften auch die Staminodien von Sommermonaten. Parnassia mit ihren kleinen hellglänzenden Drüsen an die Blätter von Drosera erinnern, die mit zahlreichen Tentakeln ausgerüstet sind, deren hellglänzende Köpfchen gewisse Ähnlichkeit mit den Drüsenköpfchen von Parnassia aufweisen. Dazu kommt, daß manchmal Blütenorgane von Drosera zu Gebilden umgewandelt sind, die mit Tentakeln ausgerüstet erscheinen, daß also drüsige Organe auch in den Blüten der Droseraceen vorkommen können. So berichtet Planchon über Monstrositäten in der Entwickelung der Karpelle. An Stelle der Ovula beobachtete er Gebilde, die, wie er an vielen Mittelformen nachweisen konnte, modifizierte Tentakeln waren.

Indes verbietet es schon ein oberflächlicher Vergleich der Drüsenköpfchen von Parnassia und Drosera, sie als Analoga zu bezeichnen und zu großes Gewicht auf ein etwaiges Vorkommen an gleichen Orten zu legen. Die Anatomie und vor allem die Funktion ist eine grundverschiedene. Hätte man endlich bei uns zuerst eine Parnassia-Art aus der Sektion Nectarotrilobus kennen gelernt, so wäre Parnassia vielleicht niemals zu den Droseraceen gestellt worden. Denn, wie später zu sehen ist, haben die Parnassia-Arten in ihrer größeren Anzahl Staminodien, die in ihrer Gestalt von denen unserer Parnassia palustris weit abweichen. Auch in anderer Beziehung ergeben sich mancherlei gewichtige Unterschiede, die eine Vereinigung von Parnassia mit den Droseraceen nicht zulassen

Verfolgen wir zunächst die Keimungsgeschichte der Samen von *Drosera* und *Parnassia*. Die Keimung von *Drosera* ist untersucht von Goebel (11.) und Heinricher (12.). Am auffallendsten

ist das Fehlen einer eigentlichen Keimwurzel. Heinricher sagt darüber: "Der zunächst hervortretende Radikularteil ist eigentlich keine Wurzel, sondern ein Gebilde, das man wohl am besten in die Kategorie der Protokorme einreihen wird. Es ist organographisch im wesentlichen ein Hypokotyl, physiologisch ein Haftorgan." Es funktioniert nur kurze Zeit und wird später durch Adventivwurzeln ersetzt. Parnassia palustris zeigt in der Samenkeimung keinerlei Absonderlichkeit. Die Samen, die sich in großer Menge in den Kapseln vorfinden, sind klein und äußerst leicht. Sie keimen, auf feuchtem Torf ausgesät, schnell in großer Prozent-

zahl noch im gleichen Herbst. Die zunächst ungestielten Kotyledonen (Fig. 1) treten sofort aus der Samenschale heraus, das Würzelchen wendet sich sofort nach unten. Die leere Samenhülle bleibt wohl manchmal an dem Sämling einige Zeit hängen, jedoch ist ein Aussaugeapparat irgend welcher Art nicht vorhanden. Dagegen wissen wir von Drosera, daß die Keimblätter wenigstens zum Teil im Samen stecken bleiben und mit ihren zu Saugapparaten umgewandelten Spitzen das Endosperm aufzehren. Besonders bei Drosophyllum und Aldrovanda verbleiben die Kotyledonen vollkommen im Samen, eine Erscheinung, die bei dikotylen Pflanzen relativ selten auftritt. Die ersten Laubblätter von Parnassia palustris

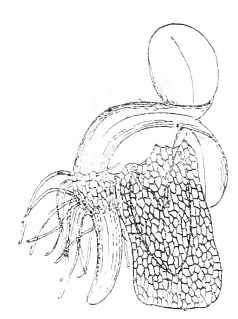


Fig. 1. Parnassia palustris, Keimpilanze.

erscheinen bald und unterscheiden sich ausgewachsen nicht erheblich von den späteren. Um den Vegetationspunkt herum

steht eine Anzahl vielzelliger Haare, die wohl zum Schutze der jungen Anlagen dienen (Fig. 2). Das Würzelchen ist auf eine kleine Strecke hin mit langen Wurzelhärchen bedeckt und zeigt meist an dieser Stelle eine mäßige Schwellung.

Auf den anatomischen Bau der Vegetationsorgane möchte ich nicht eingehen. Denn weder Parnassia noch Droseraceen besitzen charakteristische Verhältnisse. Bei letzteren herrscht sogar eine große Mannigfaltigkeit bezüglich der Wuchsform der einzelnen Arten, der anatomischen Verhältnisse des Stengels usw. Allen eigentümlich scheint nur

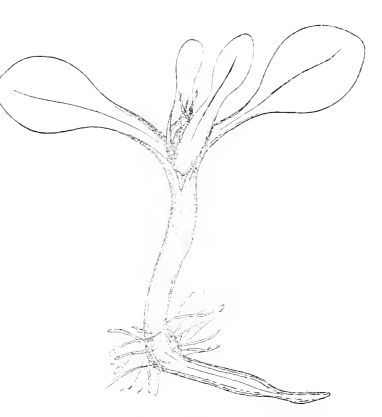


Fig. 2. Parnassia palustris, etwas ältere Keimpflanze.

die geringe Differenzierung des Assimilationssystems zu sein. Ober- und Unterseite des Blattes sind oft nur wenig unterschieden, ein typisches Palisadenparenchym ist nirgends vorhanden. Dagegen ist sehr merkwürdig die Tatsache, daß vielfach Chlorophyll in den Zellen der Oberhaut vorhanden ist.

Die Parnassieen sind ihrem äußeren Ansehen nach als wohlumgrenzte Gattung aufzufassen, etwas fremdartig mutet nur die Parnassia Nummularia an, deren Blütenschäfte beblättert sind. Soviel ich an Herbarmaterial gesehen habe, besitzen alle ein kurzes Rhizom, aus dem Blätter und Blütenschäfte entspringen. Die dabei herrschenden morphologischen Verhältnisse sind von Eichler (9.) für Parnassia palustris eingehend beschrieben worden. Charakteristische anatomische Merkmale lassen sich nicht finden, die Schäfte zeigen einen Bau, wie er bei vielen krautigen Pflanzen vorkommt, hauptsächlich bemerkenswert durch einen ziemlich kräftigen Sklerenchymring, der die Stengel zug- und biegungsfest macht. Die Laubblätter zeigen ein meist gut ausgebildetes Assimilationsgewebe, am auffallendsten sind aber die Gerbstoffidioblasten, die sich in der Oberhaut der Blätter aller Arten massenweise finden und den getrockneten Blättern durch ihre braune Farbe ein gesprenkeltes Ansehen geben. Auf sie hat schon Engler (10.) hingewiesen. Sie kommen in gleicher Ausbildung auch bei Saxifraga Sect. Cymbalaria, bei Lepuropetalon und bei Chrysosplenium vor und dürften auf eine Verwandtschaft der genannten Pflanzen deuten. Überhaupt ist Gerbstoff bei den Parnassieen sehr verbreitet. Manche Arten sind getrocknet vollkommen braun in allen ihren Teilen. Im Stengel, im Staminodium findet man stets einzelne Zellen mit Gerbstoff gefüllt, oft in ganz beträchtlicher Menge.

Hier mag auch gleich eine Tatsache Erwähnung finden, die die Biologie von Parnassia palustris interessant ist. Die Pflanze überwintert durch kurze Rhizome, die nicht tief im Boden stecken. Es enthält viel Stärke und außerdem einen Körper, der anscheinend festes Öl darstellt, er ist leicht löslich in Alkohol, Chloroform und färbt sich bei Einwirkung von Osmiumsäure bräunlich. Das Rhizom ist bedeckt von den braunen, verdorrten Blattscheiden. In den Blattachseln finden sich im Herbste hier und da kleine Knospen, die überwintern und im nächsten Jahre blühende Rosetten werden. Die äußersten Blätter einer solchen Knospe stellen Niederblätter dar, es sind ovale Blättchen, die nach unten sich scheidig verbreiten und meist durch reichlichen Gerbstoffgehalt braun gefärbt sind (Fig. 3). Vom Rande dieser Niederblätter entspringen auf beiden Seiten eine Anzahl langer mehrzelliger Trichome, deren Bau der Querschnitt 3a zeigt. Vergleicht man mit ihnen die weiter innen sitzenden Blätter, so findet man alle möglichen Übergänge vom Niederblatt bis zum Laubblatt. Es erscheinen Blättchen, deren unterer Teil noch scheidig ausgebildet ist und die auf beiden Seiten jene vorerwähnten Trichome tragen. Sonst ist das Blatt laubblattartig ausgebildet, es trägt einen gut entwickelten Blattstiel und Blattspreite (Fig. 4). Weiter nach innen zu verschwindet der Blattgrund mehr und mehr. Wie so oft, entspricht auch hier die Fläche des Niederblattes der beim Laubblatt wenig oder gar nicht ausgebildeten Blattscheide. Man kann auch hier am typischen Niederblatt oft noch die Spreite als

kleines Zipfelchen angedeutet finden.

Die Trichome sind oft mehrmals länger als das Blatt. Sie eilen ihm in der Entwickelung voraus, sterben bald ab und sind später erfüllt mit eisengrünendem Gerbstoff. Sie erfüllen nun die Zwischenräume zwischen den einzelnen Anlagen mit einem dichten braunen Filz, in dem sie sich hin- und herbiegen, ineinander verschlingen. Präpariert man einige Niederblätter ab, so bemerkt man, daß die jungen Anlagen in einer dicken Lage, bestehend aus Trichomen, eingepackt liegen. Dasselbe kann man auch sehr hübsch an Querschnitten der Knospe erkennen. Die Zwischenräume sind dicht ausgefüllt mit den Trichomen. Ihre Bedeutung

erscheint ziemlich klar. Die Rhizome von Parnassia liegen nicht tief im Boden und sind der Kälte des Winters leicht ausgesetzt. Die trockenen, mit Gerbstoff erfüllten Trichome bilden aber sicherlich einen schlechten Wärmeleiter. Die jungen Blätter, von denen jedes durch eine Lage isoliert ist, sind dadurch vor Kälte, besonders aber vor der durch sie leicht bedingten Austrocknung sehr gut geschützt.

An austreibenden Knospen findet man die Trichome nur mehr selten, sie sind an den neu sich bildenden Blättern bis auf wenige reduziert. Auch dieser Umstand spricht dafür, daß sie vor allem bei der Überwinterung eine Rolle spielen.

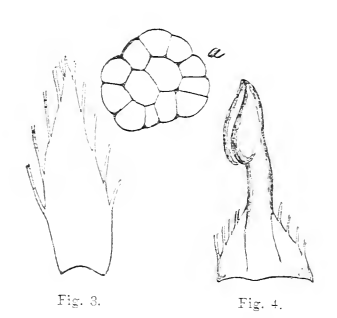


Fig. 3. Niederblatt mit Trichomen.

a = Querschnitt durch ein
Trichom.

Fig. 4. Übergang vom Niederblatt
zum Laubblatt.

Auch fällt ihre zu dieser Zeit geringere Länge auf. Eine Schleimabsonderung, an die man zunächst denken möchte, konnte nicht nachgewiesen werden. An der Keimpflanze zeigen sich einzelne dieser Haare um den Vegetationspunkt angeordnet, sie haben hier wohl die Aufgabe, ihn zu schützen. Ähnliche Gebilde trichomatischer Natur finden sich bei den Saxifragaceen bei Chrysosplenium (8.).

Mannigfaltig sind bei den Droseraceen die Gestaltungsverhältnisse der Niederblätter und ähnlicher Gebilde. Diels (6.) hat in seiner Monographie eine hübsche Übersicht gegeben. Bei einigen Arten finden sich ähnliche Erscheinungen wie bei Parnassia. Drosera glanduligera besitzt Niederblätter, die reduzierten Laubblättern entsprechen, der Blattgrund hat eine zarte häutige Erweiterung erfahren und ist in Cilien aufgelöst. Bei der Untergattung Ergaleium ist der hypogäische Teil mit Niederblättern besetzt, die erst an dem Lichtsproß sich weiter entwickeln. Bei Polypeltes finden sich allmähliche Übergänge vom Niederblatt bis zum Laubblatt. Jedoch sind diese Fälle selten, sie scheinen durch Reduktion der Stipulargebilde, die sonst bei den Droseraceen weit verbreitet sind, hervorgegangen zu sein. Die Stipulargebilde finden sich am Grunde der Laubblätter an der Oberseite als Nebenblätter, die gewimperte Ränder

haben. Sie gehen wahrscheinlich aus einheitlicher Differenzierung einer ganzen Zone der Blattbasis hervor. Aus verschiedenen Gründen, die Diels näher erörtert, muß man annehmen, daß in verschiedenen Fällen diese Gebilde reduziert werden und dann aus korrelativen Gründen die Blattbasis der Laubblätter sich erweitert und so den Schutz der Knospe übernimmt, den sonst die Stipulargebilde besorgen. Wie dem auch sein mag, ein systematisches Merkmal scheint mir in der Ausbildung der Niederblätter nicht vorhanden zu sein, erfolgt sie doch, wie wir gesehen haben, auch innerhalb der Gattung *Drosera* selbst nach verschiedenen Seiten.

Die als Staminodien bezeichneten Gebilde von Parnassia sind von verschiedenen Autoren sehr verschieden gedeutet worden. Schleiden erklärt dieselben als Anhang der Korolle, Payer hält sie in ihrer Gesamtheit für einen Diskus. Man verwendete auch häufig die beliebten teratologischen Fälle, um das Organ morphologisch zu deuten. Buchenau (3.) fand ein Staminodium umgewandelt in ein Karpell. Der mittlere Teil hatte die Gestalt eines Fruchtblattes angenommen, jedoch war die Höhlung nach außen gekehrt. Oben war eine bräunlich gefärbte Narbe entwickelt. An der Innenwand waren grünlichweiße, aber sonst normale Samenanlagen in großer Anzahl aufgetreten. Der Rand des Karpells glich genau dem eines Staminodiums, er war häutig und mit zahlreichen Drüsen besetzt. Benett (2.) hält die Staminodien für rudimentäre Petala. Staminodien könne man sie nicht auffassen, sonst müßte man schon eine Umbildung der Staminodien in Pollen tragende Staubblätter gefunden haben. Dieser Grund ist jedenfalls nicht stichhaltig. Gibt es doch sicher bei vielen Pflanzen Staminodien, deren Umwandlung in Staubblätter noch nie beobachtet worden ist. Trotzdem hat man an ihrem morphologischen Werte noch nie gezweifelt. Im übrigen hat Wettstein in den Ber. der deutschen bot. Ges. VIII. einen interessanten Fall berichtet. Er fand nämlich eine Blüte, in der die Staminodien zu Pollen tragenden Antheren entwickelt waren, und zwar dergestalt, daß der mittlere Strahl des Staminodiums geblieben war, während an Stelle der Strahlen rechts und links je ein Antherenfach vorhanden war. schließt Wettstein, daß von den Stieldrüsen des Staminodiums nicht jede einzelne ein durch Chorise entstandenes Staubgefäß darstellt, sondern daß das ganze Staminodium einem Staubgefäß gleiche: der mittlere Strahl entspreche dem Filament, die Gesamtzahl der Strahlen einer Seite je einem Antherenfache.

Drude (7.) allerdings scheint bei den Staminodien von Parnassia eine Chorise anzunehmen. Er sagt: "Nimmt man den Befund einer solchen Anatomie zu den Resultaten der Entwickelungsgeschichte hinzu, so läßt sich unter keiner Bedingung leugnen, daß die "Drüsenorgane", da sie zum Androeceum gehören müssen, Staminalbüscheln entsprechen, da deren Entwickelung und Anatomie genau ebenso ist mit dem alleinigen Unterschiede, daß sie auf der Spitze der Filamente Antheren ausbilden, während an deren Stelle in den Parnassia-Staminodien nur Drüsen auf Seten vorhanden sind." Nimmt man die Staminodien als Staminalbüschel, so kann man an eine Verwandtschaft zu den Hypericinen denken.

Jedoch dürfte schon der grundverschiedene Habitus nicht dafür sprechen. Allerdings stimmen die Staminodien von Parnassia und die Staminalbüschel der Hypericinen entwickelungsgeschichtlich überein. Beide Gebilde entstehen aus einheitlicher Anlage. In beiden Fällen entwickelt sich die mittlere Drüse beziehungsweise Staubblatt zuerst, dann nach beiden Seiten absteigend die übrigen. Aus der Anatomie der Staminodien läßt sich jedenfalls nicht viel zu Gunsten von Drudes Ansicht schließen. Ein Querschnitt durch den unteren blattartigen Teil zeigt parenchymatisches Gewebe, in dem eine Anzahl Gruppen von etwas kleineren Zellen verteilt sind. Nach Drude sind dies zarte Fibrovasalstränge, und zwar sind nach ihm immer soviel als Drüsen vorhanden. Jeder läuft in je eine Sete ein, verliert sich aber namentlich in den seitlichen Seten allmählich und bildet wenigstens keine stark verdickten Gefäße mehr aus.

Gefäße irgend welcher Art konnte ich in dem Staminodium von Parnassia palustris nicht finden. Nur da, wo das Staminodium vom Blütenboden abgeht, findet sich ein Leitbündel mit einigen Gefäßen, das von dem Leitbündel abzweigt, welches das Blumenblatt versorgt. Es dürfte aber nicht angängig sein, daraus zu schließen, daß das Staminodium ein Anhängsel der Blumenkrone ist; denn die Korolle fällt ziemlich rasch ab, während die Staminodien noch erhalten sind, wenn die Kapsel schon reife Samen birgt. Auch entwicklungsgeschichtlich ergibt sich kein Anhaltspunkt, da die Staminodien als selbständige Anlagen auftreten. Das Gefäßbündel wird im Stiel des Staminodiums fortgesetzt durch einen Strang langgestreckter Zellen, der sich in verschiedene Stränge aufteilt. Das Staminodium zeigt dann allerdings im Querschnitt eine Anzahl englumiger Zellgruppen, jedoch sind nicht immer eine mit der Zahl der Strahlen korrespondierende Anzahl von Strängen vorhanden. Sie sind gebildet durch enge dünnwandige Zellen, die gewöhnlich etwas in die Länge gestreckt sind und spindelförmige Kerne führen.

Die umliegenden Zellen sind etwas kollenchymatisch verdickt. mittlere Strahl läßt auch noch in seinem oberen Teile deutlich eine Gruppe englumiger Zellen erkennen, die seitlichen setzen sich meist aus gleichartigen Zellen zusammen

(Fig. 5).

Die Drüsen sind des öfteren anatomisch untersucht worden (1. u. 14.). Sie bestehen aus parenchymatischem Gewebe, das von einer großzelligen Epidermis bedeckt ist.

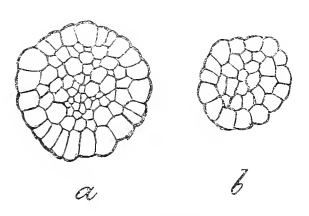


Fig. 5. Parnassia palustris. a = Querschnitt des Mittelstrahles, b = eines Seitenstrahles.

Die Epidermiszellen sind besonders an der oberen Seite der Drüse langgestreckt und verursachen so die spitze kegelige Gestalt. Die sie umkleidende Cuticula ist ziemlich kräftig ausgebildet und gerieft. Eine Ähnlichkeit zwischen ihnen und Antheren auf frühen Stadien, wie Drude angibt, läßt sich wohl nicht gut herausfinden.

Der Inhalt der Drüsen ist nach Drude zuckerhaltig klebrig. Zucker konnte ich mikroskopisch nie nachweisen, auch auf meine

Zunge übte der Saft keinerlei Wirkung aus. Behrens (1.) hat erst die Stelle erkannt, an der Honig ausgeschieden wird. Das Sekret wird abgeschieden auf der Innenseite der etwas ausgehöhlten verbreiterten Fläche des Staminodiums. Die Sezernierung erfolgt durch Spaltöffnungen, die in großer Anzahl hier vorhanden sind. Betrachtet man eine Parnassia-Blüte besonders in der Frühe, so sieht man das Sekret in Form eines hellglänzenden Tropfens an den Staminodien sitzen. Schon mit der Zunge kann die Flüssig-keit als sehr deutlich zuckerhaltig erkannt werden. Die Nektarausscheidung findet auch an trocken gehaltenen Kulturen statt. Besonders reichlich wird sie aber, wenn die Kulturen feucht gehalten und mit Glasglocken bedeckt werden. Alsdann rinnen die einzelnen Tropfen oft herab und werden einige Tage lang durch neu hervorquellende ersetzt. Der Apparat funktioniert jedoch nur einige Tage, nach der Befruchtung läßt sich auch an ganz feucht gehaltenen Kulturen keine Abscheidung mehr konstatieren. Die Drüsenköpfchen deutet man als Saftmale, die den Insekten den Weg zeigen sollen. Warum sie als Beispiel für Mimikry im Pflanzenreiche angesehen werden (5.), erscheint nicht ganz klar. Andere stellen sie als ein Gitter dar, über das die Insekten kriechen müssen, um zum Nektar zu gelangen. Dabei führen sie die Befruchtung aus. Jedenfalls muß man sagen, daß die gelben glänzenden Köpfchen auf dem weißen Grund wohl ein gutes Anlockungsmittel für die Insekten sind, da sie schon weithin auffallen.

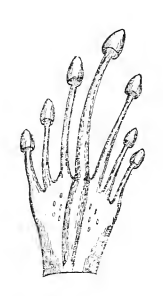


Fig. 6. Staminodium von Parnassia parviflora.

Interessant dürfte es sein, auch die Staminodien der anderen Parnassia - Arten zu untersuchen. Dabei stellt es sich heraus, daß der Typus, der durch unsere Parnassia palustris vertreten ist, nicht der häufigste ist. Zu ihm gehören noch: Parnassia parviflora, Kotzebuei und californica. Letztere Art wird von vielen nicht als eigene Art, sondern als Varietät von Parnassia palustris aufgefaßt.

Parnassia parviflora DC. Das Staminodium (Fig. 6) ist nicht so groß wie bei P. palustris, ungefähr 4—6 mm lang. Gewöhnlich findet man einen längeren Mittelstrahl und zwei bis drei Seitenstrahlen. Der Mittelstrahl verläuft in Gestalt eines Wulstes bis zum Grunde des Staminodiums. Die Seten tragen glänzende Drüsenköpfchen, die sehr spitz zulaufen. Die Epidermiszellen des Köpfchens

sind stark in die Länge gezogen. Auf Querschnitten findet man wie bei *P. palustris* in dem sonst gleichartigen Parenchym einige Gruppen von engen Zellen, ohne daß man jedoch stets eine mit der Zahl der Seten korrespondierende Anzahl finden könnte. Die Funktion des Staminodiums scheint dieselbe wie bei *palustris* zu sein, denn auf der Innenseite finden sich links und rechts einige Spaltöffnungen, wie in der Figur angedeutet ist.

Parnassia Kotzebuei Cham. et Schlecht. Bei dieser kleinen Art ist das Staminodium sehr klein, meist 2-3 mm lang (Fig. 7). Der ziemlich breite obere Teil verengert sich nach unten in einen Stiel, der ungefähr ein Drittel des Staminodiums einnimmt. Die

Ansatzstellen der Seten liegen in einer Horizontallinie. Die Drüsen sind ziemlich kugelig und sitzen auf zierlichen dünnen Seten. Die kugelige Gestalt der Drüsen rührt davon her, daß die oberen Epidermiszellen sehr wenig verlängert und von den anderen Zellen nur gering durch Größe verschieden sind. Der mittlere Strahl verlängert sich nach unten in einen Wulst an der Innenseite, links und rechts in den so entstehenden flachen Mulden liegen wenige große Spaltöffnungen.

Parnassia californica (Gray) Greene. Das Staminodium ist zart, fast durchsichtig zu nennen. Der blattartige Teil ist fast gleich so lang als breit, ungefähr 2 mm. Die Seten entspringen

von ihm in sehr großer Anzahl und sind ebenfalls sehr fein und zart. Die Drüsen sind kugelig und haben wenig vergrößerte Epidermiszellen. Die große Zahl der Seten ist vielleicht so zu erklären; daß Spaltung einer geringeren Zahl in viele Zwischenäste stattgefunden hat. Oft haben nämlich zwei bis fünf Seten eine gemeinsame Basis. Das Staminodium erhält dadurch ein zerschlitztes Aussehen. Ein Unterschied zwischen Mittel- und Seitenstrahlen gibt es nicht. Am blattartigen Teil des Staminodiums entstehen mitunter vollkommen regellos noch kleinere Strahlen, die sonst normal gebaut sind. Ein Mittelwulst ist nicht vorhanden. Der blattartige Teil ist auf der Innenseite bedeckt mit einer Menge Spaltöffnungen, die oft auch noch auf den Stielen zu finden sind. Der Bau des Stami-

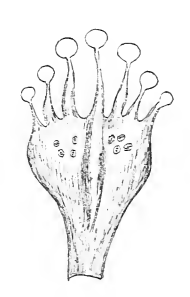


Fig. 7. Staminodium von Parnassia Kotzebuei.

nodiums unterscheidet diese Art beträchtlich von *P. palustris*. Außerdem wird sie meist viel größer (über 40 cm hoch) und besitzt

größere Blüten. Das Tragblatt, das ungefähr in der Mitte des Schaftes sitzt, ist auffallend klein. Die bisher aufgezählten Arten haben einen ziemlich einheitlichen Staminodientypus. Drude schließt sie in seiner Monographie zu der ersten Sektion Nectarodroson zusammen, die er folgendermaßen charakterisiert: Staminodien mit drei bis vielen am Ende drüsigen Borsten. Vier Placenten. Narben sitzend. Blumenblätter ganzrandig. Zu dieser Sektion rechnet er noch: P. asarifolia, caroliniana und fimbriata.

Parnassia asarifolia Vent. Das Staminodium (Fig. 8) ist dreizählig. Mittel- und Seitenstrahlen sind gleichlang. Die Länge beträgt ungefähr 7 mm, die Breite der Basis 2 mm. Der Querschnitt des unteren Teiles zeigt gleichartiges Parenchym,

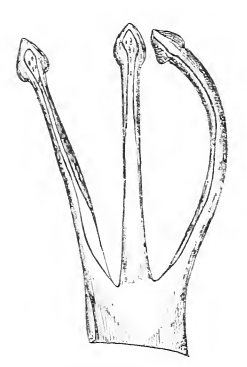
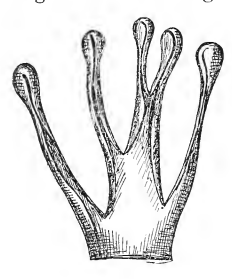


Fig. 8. Staminodium von Parnassia asarifolia.

Gruppen von englumigen Zellen sind vorhanden, sie scheinen zu den Seten nicht in Beziehung zu stehen. Die Strahlen sind im unteren Teile flach ausgebreitet, nach oben zu schlagen sich beide Ränder nach innen ein, so daß eine oft ziemlich geschlossene Rinne entsteht. Die Strahlen enden mit Drüsen von dreieckiger Gestalt, sie zeigen aber einen ganz anderen Bau als die vom *Palustris-*Typus.



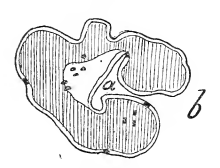


Fig. 9. Staminodium von
Parnassia caroliniana.
b = Querschnitt durch ein
Köpfchen.

Langgestreckte Epidermiszellen sind nicht vorhanden. Ein Querschnitt (Fig. 9a) von P. caroliniana zeigt ein gleichmäßiges Parenchym, das, soweit es in der Zeichnung schraffiert ist, Chlorophyll enthält. An der Rinne (a) ist es wasserhell. Hier finden sich in der Epidermis einige große Wasserspalten. Diese werden wohl den Zweck haben, Nektar abzusondern. Der Nektar rinnt wahrscheinlich an der Innenseite herab bis an die Basis, wo er von Insekten leicht genommen werden kann. Spaltöffnungen finden sich sonst am ganzen Staminodium nicht, auffallend ist der reichliche Gehalt an Gerbstoffzellen, der dem trockenen Staminodium ein fein gestricheltes Aussehen gibt.

Parnassia caroliniana Mich. Ganz ähnlich sind auch hier die Staminodien (Fig. 9). Meist sind sie dreiteilig, oft auch fünfteilig. Aus der Abbildung ergeben sich die geringen Differenzen von P. asarifolia. Die Rinne ist meist geschlossen, die Drüsenköpfchen mehr rundlich. Der anatomische

Bau ist derselbe (Fig. 9b), auch hier fehlen Wasserspalten und Gerbstoffzellen nicht. Der Querschnitt durch den unteren Teil zeigt gleichartiges Parenchym, Stränge englumiger Zellen sind nicht vorhanden. Drude beschreibt die Staminodien folgendermaßen: "Setae 4 mm longae et fere aequales latae et filamentis similes;

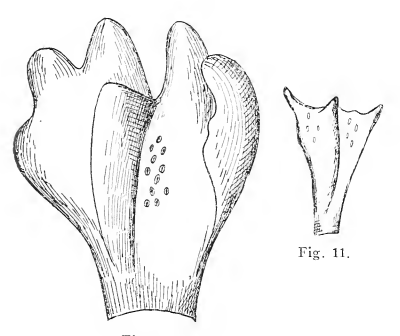


Fig. 10.
Staminodium von Parnassia fimbriata.
Fig. 11. Staminodium von Parnassia nivalis.

glandulae sulco longitudibilobae, antheraeformes." Eine Ähnlichkeit der Strahlen mit Staubgefäßen ist aber doch nicht vorhanden, nicht einmal rein äußerlich. Besonders sieht man nicht ein, daß die Drüsenköpfchen Antheren gleichen, weil sie durch eine Furche zweilappig geworden sind. Anatomische und morphologische Anhaltspunkte sind jedenfalls nicht im geringsten vorhanden dafür, daß Strahlen einzelnen Staubblättern entsprächen,

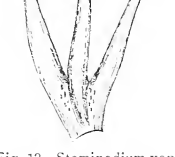
daß man es also mit Staminalbüscheln zu tun hätte.

Parnassia fimbriata Banks. Diese Art besitzt ein Staminodium, das von den bisherigen Typen abweicht (Fig. 10). Es ist ungefähr

3 mm lang und verbreitert sich aus einer stielartigen Basis nach oben. Die obere Breite ist annähernd gleich der Länge. Der obere Rand ist unregelmäßig eingebuchtet, so daß auf beiden Seiten drei bis vier fingerförmige Lappen entstehen, die aber an ihrem Ende keinerlei Andeutung von Drüsenköpfchen tragen. Von der mittleren Bucht zieht sich von oben nach unten auf der Innenseite ein sehr stark hervorstehender Wulst, der wohl dem Mittelstrahl der anderen Typen entsprechen dürfte. Er besteht aus gleichartigen Zellen. Ein Querschnitt des Staminodiums zeigt einige Gruppen englumiger Zellen. Links und rechts von dem Wulste finden sich Spaltöffnungen, die wohl auch einer Nektarabsonderung dienen. Ein Längsschnitt durch die Spitze der Seitenlappen zeigt ein gleichmäßiges Parenchym, eine Epidermis von etwas größeren Zellen und im Parenchym einige Zellen, die tracheidale Verdickungen aufweisen. Sonstige wasserleitende Elemente finden sich weder im Köpfchen noch im Stiel. Betrachtet man diese Arten, die Drude zu einer Sektion vereinigt, vergleichend, so muß man zu dem Resultat kommen, daß sie keine einheitliche natürliche Gruppe bilden, sofern man die Systematik der Parnassieen überhaupt nach den Staminodien auffaßt. Da aber die anderen Merkmale nicht so gut ausgeprägt sind, und die Staminodien, wie aus den wenigen Beispielen erhellt, recht gute und unterscheidende Merkmale liefern, so möchte ich empfehlen, bei einer neuen systematischen Gliederung dem Vorgange Drudes zu folgen und besonders die Staminodien als Einteilungsprinzip zu verwenden. Zu einer natürlichen Verwandtschaft schließen sich wohl bis jetzt zusammen: P. palustris, cali-

fornica, parviflora und Kotzebuei, dann P. asarifolia und caroliniana, isoliert steht noch P. fimbriata. Zur letzteren Art kann man auch die kleine P. nivalis Engl. rechnen. Das Staminodium (Fig. 11) besitzt Ähnlichkeit mit dem von P. fimbriata, nur erscheint es noch mehr zurückgebildet. Die Zahl der Lappen ist schwankend, auch ihre Gestalt ist verschieden. Die Spitzen sind oft bräunlich gefärbt. Stets ist ein Mittelwulst vorhanden, der über das Staminodium etwas hinausragt. Links und rechts von ihm befinden sich einige Spaltöffnungen. Fig. 12. Staminodium von Parnassia foliosa. Die Zahl der Ovarien ist drei, die Blumenblätter

sind nicht gewimpert.



Die zweite Sektion Drudes, Fimbripetalum, die sich von der ersten durch die langgefransten Blumenblätter und den mehrblätterigen Blütenschaft unterscheidet, zeigt nur eine Art, die hübsche P. foliosa.

Parnassia foliosa Hook, et Thoms. Das Staminodium (Fig. 12) ist ungefähr 3 mm lang. Die Basis ist sehr schmal und verbreitert sich nach oben gleichmäßig. Die Aufteilung erfolgt in drei Seten und ist eine ziemlich tiefgehende. Der Querschnitt an der Basis zeigt eine ganze Anzahl von englumigen Zellgruppen. Diese Stränge setzen sich zu mehreren in die Seten hinein fort und vereinigen sich hart unter dem Köpfchen zu einem zentralen Strang.

Die Seten tragen kugelförmige Drüsen. Ein Längsschnitt zeigt ein gleichmäßiges Parenchym und eine Epidermis aus etwas größeren Zellen. Die mittlere Seta setzt sich nach unten fort in einen abgerundeten Wulst. Links und rechts finden sich auf der Innenseite Spaltöffnungen.

Es ist ganz augenfällig, daß diese Art nach ihrem Staminodium zu dem *Palustris*-Typus gehört. Es sind nur hier die Epidermiszellen nicht so langgestreckt. Ob man wegen des beblätterten Schaftes und der wimperigen Blumenkrone berechtigt ist, eine Sektion aus dieser Art zu machen, möchte ich dahinstellen. Jeden-

falls hat auch P. fimbriata kurz gewimperte Blumenkrone.

Die meisten Arten von Parnassia gehören der Sektion Nectarotrilobos an. Sie ist charakterisiert durch Staminodien, die aus einem mehr oder minder langen Stiel in eine dreiteilige Spitze auslaufen, die Lappen haben keine Drüsen. Ovarien meist drei. Hierher gehören die "schwierigen" Arten von Parnassia, von denen eine Anzahl zweifelhaft erscheint. Soviel ich gesehen habe, könnten sicher einige davon zusammengezogen

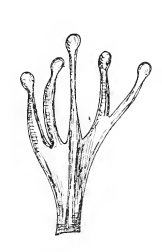


Fig. 13. Staminodium von Parnassia Wightiana.

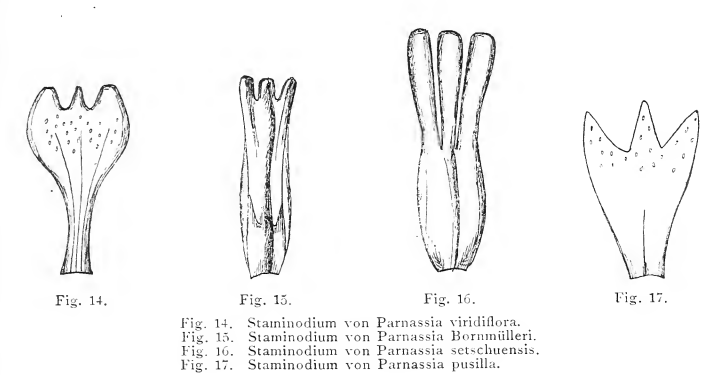
könnten sicher einige davon zusammengezogen werden, es dürfte sich bei einer neuen systematischen Bearbeitung vielleicht lohnen, auf die Form der Staminodien etwas mehr als Drude einzugehen, man wird wohl ganz schöne Unterscheidungsmerkmale finden. Nachstehend seien nur die Staminodien der Arten kurz beschrieben, die mir sicher bestimmt erscheinen.

Parnassia Wightiana Wall. Das Stamiodium (Fig. 13) ist ungefähr 3 mm lang und meist fünfteilig. Von einem ziemlich langen Stiele gehen die Seten aus wie die fünf Finger einer Hand. Der Mittelstrahl setzt sich nach unten in einen Wulst fort, links und rechts von ihm finden sich einige Spaltöffnungen. Die Seten sind an ihrer Spitze

knopfig angeschwollen, deuten also auf die Drüsenköpfchen von P. palustris hin. Die Epidermis besteht allerdings nur aus relativ kurzen Zellen. Die Zahl der Seten reduziert sich nicht selten auf vier oder drei, oftmals haben zwei seitliche Seten einen gemeinsamen Stiel und zeigen vielleicht an, daß die Vielzahl der Seten durch Spaltung entstanden ist. Wie mir scheint, dürfte sich empfehlen, diese Art nach ihren Staminodien zum Palustris-Typus zu rechnen. Von den anderen Arten scheinen mir folgende zusammen zugehören: P. affinis Hook. et Thams. ovata Ledeb., subacaulis Kar. et Kir. und Turczaninowii Ledeb., vielleicht können sie zu einer Art vereinigt werden. Weiter sind hierher zu rechnen: P. nubicola Wall., viridiflora Batal., lutea Batal., pusilla Wall., Bornmülleri Freyn., mysorensis Heyne u. a. Der Typus mag aus der Beschreibung der Staminodien einiger hervorgehen.

Parnassia viridiflora Batal. Das Staminodium (Fig. 14) ist seicht dreilappig eingeschnitten, aus schmalem stielartigen Grunde verbreitert es sich nach oben etwas. Die Seitenlappen sind etwas breiter als der Mittellappen. Auf der ganzen Innenseite des Staminodiums sind Spaltöffnungen verteilt. Ein Querschnitt durch das

Staminodium zeigt, daß hier im Gegensatz zu den früher beschriebenen Arten wasserleitende Elemente in Form von Gefäßen vorhanden sind. Diese durchlaufen es in drei Bündeln, die vor den Lappen endigen. Aus dieser Tatsache, zumal sie auch bei anderen Arten verwirklicht ist, läßt sich wohl mit Recht schließen, daß jene Gruppen englumiger Zellen, die man in dem Staminodium von *P. palustris* u. a. findet, reduzierten Gefäßbündeln entsprechen. Man würde aber entschieden zu weit gehen, jeden einzelnen Strahl nur aus diesem Grunde als reduziertes Staubgefäß und das Staminodium als Staminalbüschel anzusehen. Denn es ist ja allgemein bekannt, daß sich aus der Anatomie eines Organes nicht immer ein sicherer Schluß auf seinen morphologischen Wert ziehen läßt. Gerade die Zahl und Ausbildung der Gefäßbündel ist meist nicht beständig und richtet sich meist nur nach den physiologischen Leistungen, die ein Organ zu verrichten hat.



Die Formen der Staminodien in der Sektion bewegen sich in diesem Typus, der manche Variation zeigt. Eine Verschiedenheit gibt sich kund im Fehlen oder Vorhandensein von Gefäßbündel, eines Wulstes, in der Länge der Strahlen, in der Verteilung der Spaltöffnungen. Bei P. Bornmülleri (Fig. 15) z. B. läuft der Mittelstrahl in Gestalt eines Wulstes ziemlich weit herab, auch die Seitenstrahlen sind nach vorn wulstartig erhöht, an beiden Seiten liegen Spaltöffnungen, Gefäßbündel fehlen im Staminodium. Auffallend ist das Staminodium dadurch, daß der aus den Strahlen zusammengesetzte Teil sehr kurz ist. Bei P. setschuensis (Fig. 16) fehlt Wulst nicht ganz, Gefäßbündel sind nicht vorhanden, der untere breite Teil des Staminodiums ist gewöhnlich etwas mit seinen Rändern nach innen geschlagen und weist eine Anzahl von Spaltöffnungen auf.

Das Staminodium der zierlichen P. pusilla Wall. (Fig. 17) weist an seinem Grunde ein Leitgewebe auf, das sich nicht weit nach oben fortsetzt. Die spitz auslaufenden Strahlen sind auf der Innenseite bedeckt mit zahlreichen Spaltöffnungen. Inwiefern alle diese Merkmale bei der Gruppe konstant sind, könnte man nur

mit größerem Material feststellen, jedenfalls werden sich sicherlich manch brauchbare systematisch wertvolle Anhaltspunkte finden lassen.

Die vierte Sektion Drudes, Saxifragastrum, die nur die eine Art P. tenella Hook, et Thoms, hat, wird charakterisiert mit den Worten: "Staminodia stamina simulant, simplicia, glandulâ solitariâ magnâ terminata." Auf einem ziemlich dünnen Stiel sitzt ein großes Köpfchen, von dem Drude sagt: Glandula crenaturâ levi in partes duas (antheraeformes) dividitur, ceterum glandulis sectionis primae Nectarodroson similis est. Nach meiner Untersuchung kann die Beschreibung nicht stimmen. Die Drüsen erscheinen unter dem Mikroskop nicht glatt wie bei der ersten Sektion, sondern ihre Oberfläche ist morchelartig eingefaltet (Fig. 18). In den so entstehenden Gruben findet sich je eine

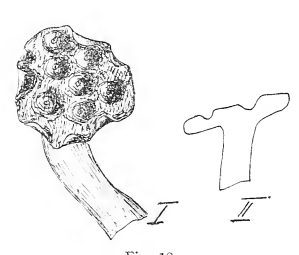


Fig. 18. I. Staminodium von Parnassia tenella. II. Dasselbe längs.

große Wasserspalte. Leider konnte ich den anatomischen Bau des Köpfchens nicht weiter verfolgen, da das Material, das mir zur Verfügung stand, nicht gut getrocknet und daher stark verschrumpft war. Die Drüsenköpfchen der Arten der ersten Sektion und die von P. tenella haben wohl nicht gleichen morphologischen Wert, vielmehr ist vielleicht anzunehmen, daß das Drüschen von P. tenella dem Teil der übrigen Staminodien entspricht, die mit Wasserspalten ausgerüstet sind.

Wegen dieser abweichenden Ausbildung des Staminodiums empfiehlt es sich, die P. tenella einer eigenen Sektion zuzurechnen. Vielleicht wäre auch die neue P. Faberi hierher zu rechnen. Aus der im Herb. Mus. bot. Berol. vorhandenen Abbildung läßt sich leider nicht allzuviel entnehmen, auch sind die Staminodien so zart, daß ich über ihren Bau an dem getrockneten Material nicht klar wurde.

Im allgemeinen läßt sich sagen, daß die Staminodien in ihrer Ausbildung fünf verschiedene Typen einhalten, die manchmal ineinander übergehen. Der erste Typus ist der Palustris-Typus. Hierher gehören P. palustris, parviflora, californica, Kotzebuei, foliosa und füglich auch Wightiana, die oft Übergänge zum Viridiflora-Typus zeigt. Als zweiter Typus kommt in Betracht P. asarifolia und Caroliniana. Dann käme der Fimbriata-Typus, dem man P. fimbriata und nivalis zuteilen muß. Der Tenella-Typus weist nur die eine Art auf, vielleicht gehört auch P. Faberi hierher. Alle übrigen müßte man zum Viridiflora-Typus rechnen. Ob man auf den Bau der Staminodien allein eine systematische Gliederung vornehmen kann, lasse ich dahin gestellt.

Über die Funktion der Staminodien kann wohl kein Zweifel vorliegen. Wie bei P. palustris werden auch in den anderen Fällen die mit Spaltöffnungen versehenen Teile des Staminodiums die Funktion haben, Nektar auszusondern, wodurch Insekten an-

gelockt werden, die die Bestäubung ausführen.

Daß Parnassia auf Insektenbefruchtung angewiesen ist, beweist schon der Umstand, daß wir es mit protandrischen Blüten zu tun haben, und zwar sind die Verhältnisse nicht nur bei P. palustris geklärt, sondern auch von Hooker und Thomson für die himalayischen Arten. Bekanntlich sind die Antheren im jugendlichen Zustande intrors, wie Figur 19 im Querschnitt zeigt.

Zunächst liegen die Filamente dem Pistill eng an. In bestimmter Reihenfolge verlängern sich die einzelnen Filamente und biegen sich dann nach außen. Inzwischen sind die Antheren fast extrors geworden und geben ihren Pollen ab. Wie Figur 20 zeigt, die eine geöffnete Anthere im Querschnitt darstellt, werden die Antheren dadurch extrors, daß der innere Teil durch nachträgliche Vermehrung und Streckung seiner Zellen ganz erheblich verbreitert wird und so das innere Fach nach außen dreht.

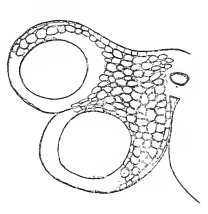


Fig. 19. Parnassia palustris. Junge Anthere quer.

Bei den *Droseraceen* sind die Antheren stets extrors. Die meisten Arten sind durch Autogamie ausgezeichnet, bei vielen findet man nicht selten kleistogame Blüten. Daß auch Insektenbestäubung vorkommt, ist bei den auffallenden Schauapparaten, die manche tropische *Droseraceen* auszeichnen, sehr

Jedenfalls wahrscheinlich. finden sich aber nicht die für *Parnassia* geschilderten Bewegungserscheinungen der Antheren, die übrigens auch für *Saxifraga-*Arten charakteristisch sind. Das Andröceum der *Droseraceen* ist im übrigen recht gut dadurch ausgezeichnet, daß der Pollen stets zu Tetraden vereinigt ist. Bei Drosera spathulata fand ich die Tetraden schon in den Antheren massenhaft ausgekeimt, es waren fünf und mehr Pollenschläuche vorhanden. Die Pollenkörner von Parnassia sind klein rundlich und zeigen, regelmäßig angeordnet, vier Austrittsstellen für den Pollenschlauch, die durch Hervorwölbung der Exine bezeichnet sind.

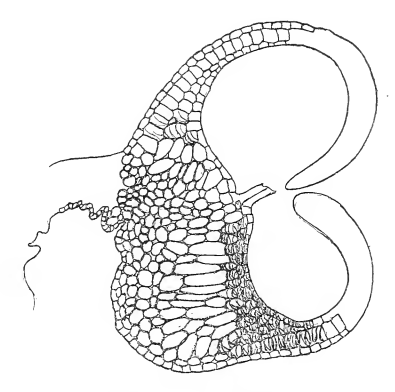


Fig. 20. Parnassia palustris. Aufgesprungene Anthere quer.

Das Gynäceum von Parnassia ist vier- oder dreizählig, die in gleicher Anzahl vorhandenen Narben sind sitzend. Die Placentation ist eine typisch parietale, und zwar meist so, daß die Placenta sich von einer zunächst dünnen Trägerleiste nach beiden Seiten erweitert, so daß sie im Querschnitt in Gestalt eines T erscheint. Näher untersucht habe ich die Placenta von Parnassia palustris (Fig. 21). Sie besteht in der Hauptsache aus schwam-

migem Gewebe, das große Intercellularen aufweist und von zahlreichen kleinen Gefäßbündeln durchzogen wird, von diesen zweigen kleine Bündel zu den Samenanlagen ab. Vor dem Placentastiele liegen, im Halbkreis angeordnet, einige größere Gefäßbündel. Wie Figur 21 zeigt, ist die Placenta in der Mitte eingebuchtet, hier trägt sie keine Samenanlagen, auch findet sich da ein Festigungsgewebe. Interessant ist das Pollenleitungsgewebe, das über den verdickten Zellen liegt. Wenn die Befruchtung noch nicht stattgefunden hat, zeigt sich das Gewebe zusammengesetzt aus runden

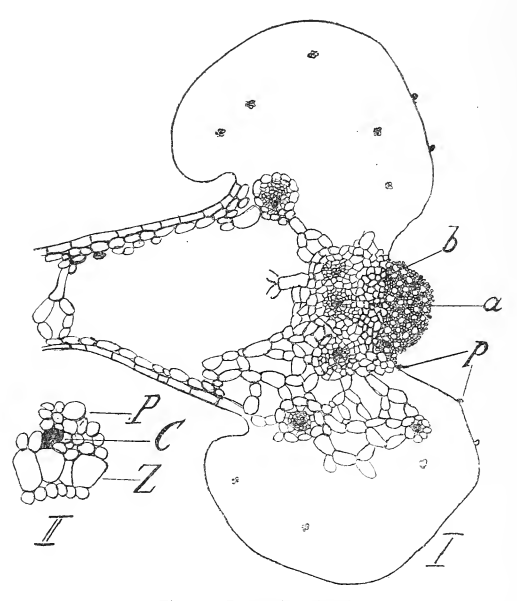


Fig. 21. Parnassia palustris.

I. Placenta quer: a = Pollenleitungsgewebe, b = Festigungsgewebe, P = Pollenschläuche. II. Ein Stück des Pollenleitungsgewebes, stärker vergr.: P = Pollenschläuche, C = Pollenschläuche mit Calluspfropf, Z = ursprüngliche Zellen.

Zellen, die etwas verdickte Zellwand haben und eng aneinanderschließen. Nach außen wird es abgegrenzt von einer Epidermis. Die Zellen sind sehr inhaltsreich. Untersucht man die Placenten, wenn bereits Befruchtung der Samenanlagen stattgefunden hat, so findet man an Stelle dieses einheitlichen Gewebes dreierlei Zellenformen. Zunächst größere weitlumige Zellen, dann solche mit runden engen und inhaltsleeren Zelllumen und solche, die letzteren an Größe gleichen, aber einen stark lichtbrechenden Inhalt führen. Chemische Reaktionen ergeben, daß dieser Inhalt Callose ist. Die letzteren neu aufgetretenen Zellen sind Pollenschläuche. Diese wachsen nach der Bestäubung durch die papillenreiche Narbe in enormen

Massen in jenem Gewebe herab, und zwar dringen sie zwischen den Zellen durch und wölben durch ihre große Masse das Gewebe nach außen vor. Es unterliegt wohl keinem Zweifel, daß die zunächst inhaltsreichen Zellen die Funktion haben, den Pollenschläuche wird leicht verständlich artigkeit des Inhaltes der Pollenschläuche wird leicht verständlich, wenn man durch das Pollenleitungsgewebe einen Längsschnitt macht. Alsdann bemerkt man, daß die Pollenschläuche in gewissen Intervallen durch Calluspfröpfe ausgefüllt werden, die die bekannten Reaktionen in wunderschöner Weise geben. Vom Leitungsgewebe wachsen die Schläuche, an die Außenseite der Placenta gepreßt, nach allen Richtungen umher und gelangen so zu den zahlreichen Samenanlagen. Betrachtet man einen Schnitt von der Oberfläche der Placenta, so könnte man oft verführt werden, die Schläuche für ein reichlich wucherndes Pilzmycel zu halten. Da man auch das Eindringen des dicken Pollenschlauchendes in die Mikropyle der Samenknospen an Mikrotomschnitten oft schön verfolgen kann, so möchte ich Parnassia palustris als leicht zu erlangendes lehrreiches Beispiel für Pollenschläuche empfehlen.

Die von mir untersuchten Drosera-Arten haben ein derartiges Pollenleitungsgewebe nicht. Die Placentation ist auch eine parietale, die Placenten erheben sich aber über die Fruchtwand nicht, sondern werden durch eine leichte Anschwellung der Fruchtknotenwand gebildet. Die Pollenschläuche wachsen hier dicht an der Epidermis herab, die etwas verdickte Wände zeigt. Auch hier finden sich zahlreiche Calluspfröpfe.

Die Samenanlagen von Parnassia palustris entstehen an den Placenten als kleine gerade Höcker. Das Archespor liegt unter der ersten Zellreihe und gibt keine Schichtzellen nach oben ab. Wollte man diesem Moment systematische Bedeutung zumessen, so stünde es einer Vereinigung von Parnassia mit den Saxifrageen im Wege. Saxifraga, Ribes und Heucheria wurden von Warming (16) und Vesque (15) untersucht. Bei diesen Pflanzen wie auch bei dem von mir untersuchten Chrysosplenium werden vom Archespor eine ganze Anzahl von Zellen nach oben abgegeben und dadurch wird der Embryosack tiefer in den Nucellus verlagert. Im Gegenteil finden sich bei *Parnassia* Verhältnisse, die in mancher Beziehung an eine sympetale Pflanze erinnern. Wenn die beiden Integumente, von denen das innere zuerst entsteht, bereits angedeutet sind, läßt sich das Archespor deutlich erkennen als große Zelle mit stark tingierbarem Inhalt. Bei der Tetradenteilung werden drei hintereinander liegende Zellen gebildet, von denen sich die oberste durch eine Längswand teilt. Die untere Zelle entwickelt sich zum Embryosack, die oberen werden zusammengedrückt und lassen sich noch einige Zeit als hellglänzende Kappe nachweisen. Nach den Figuren in "Chodat, Principes de Botanique" tritt eine derartige Längsteilung nicht mehr ein. Für die systematische Beurteilung hat dieser Umstand jedoch keinerlei Wert. Wie bei vielen Sympetalen durchwächst nun der Embryosack sozusagen den einschichtigen Nucellus oben und wird schließlich fast seiner ganzen Ausdehnung nach von dem inneren Integument umschlossen. Bei den meisten Sympetalen pflegt diese innerste Zellschicht meist eine charakteristische Form anzunehmen. Die Zellen strecken sich nämlich radial und führen viel Inhalt, man bezeichnet sie als Tapetum und schreibt ihnen ernährungs-physiologische Bedeutung zu. Bei unserer *Parnassia* kann man füglich von einem Tapetum nicht sprechen, die innersten Zellen des Integuments unterscheiden sich nicht allzusehr von den anderen. An eine Stellung von *Parnassia* unter die *Sympetalen* dürfte man wohl nicht ernsthaft denken, dagegen sprechen schon die zwei Integumente der Samenanlage und die typisch

freiblätterige Blumenkrone.

Über die weitere Entwickelung der Samenanlage ist nicht viel Besonderes zu berichten. Allbekannt ist ja, daß das innere Integument, dem Embryosack fest anschließt, während das äußere besonders in der Chalazagegend große Intercellularen aufweist, die meist von einreihigen Stützleisten durchzogen sind. Sie finden sich auch im reifen Samen noch vorhanden. Die Vorgänge im Innern des Embryosackes bieten nichts Absonderliches. Synergiden und Antipoden werden wie gewöhnlich gebildet und verschwinden bald. Die Befruchtung erfolgt durch die Mikropyle, in die der dicke Pollenschlauch eindringt. Bekanntlich hat Chodat bei Parnassia Stadien gefunden, die an eine doppelte Befruchtung erinnern; man vergleiche hierzu die Zeichnungen in seinem vorerwähnten Lehrbuche. Die Endospermbildung erfolgt nach dem gewöhnlichen centripetalen Typus, wie ich ihn auch für Chrysosplenium geschildert habe (8). Die Kerne rücken nach dem wandständigen Protoplasmasack und vermehren sich hier durch freie Teilung. Die Zahl der freien Kerne ist hier eine außerordentlich große; man könnte Parnassia als ausgezeichnetes Beispiel der freien Kernteilung im Endosperm benutzen, zumalen sich natürlich auch Kernteilungsfiguren in allen Stadien leicht finden lassen. Der Embryo ist hochgegliedert und verdrängt das Endosperm bis auf eine Zellschicht vollkommen. Das lange von einem Zentralstrang durchzogene Hypokotyl trägt zwei große Kotyledonen. Das Endosperm wird umgeben von einer braunen Zellhaut, die aus der innersten Zelllage des inneren Integumentes hervorgeht. Das Ganze wird eingehüllt von der Testa, die aber nicht fest anliegt, sondern wie ein Sack den Kern lose umkleidet. Sie geht aus der äußersten Schicht des äußeren Integumentes hervor und zeigt ziemlich stark verdickte Zellen. Die dazwischen liegenden Zellreihen sind unverdickt geblieben und meist in ihrer Struktur nicht mehr gut zu erkennen. Durch den Luftsack, den die Testa bildet, sind die Samen, die im Vergleich zu ihrem geringem Gewicht ein relativ großes Volumen haben, sehr gut befähigt, durch Wind und Wasser Verbreitung zu finden.

Aus der Samenentwickelung von *Drosera* sind folgende Punkte hervorzuheben. Die Anlagen bilden sich als kleine gerade Höcker. Das Archespor liegt unter der Epidermis und gibt nur eine Zelle nach oben ab, die sich durch eine Längswand teilt. Sehr charakteristisch ist der Teil des Nucellus, der nach der Chalazaseite liegt. Er setzt sich zusammen aus einer axilen Zellreihe und aus einer Hüllschicht. Erstere besteht aus kleinen länglichen Zellen, letztere aus großen radial gestreckten

Zellen. Man vergleiche die Zeichnung in Langs Arbeit über Byblis (Flora 1901). Nach demselben Autor bleiben diese Nucelluszellen nach der Befruchtung noch erhalten und spielen vielleicht die Rolle eines Nährgewebes. Der Embryosack ist im Verhältnis außerordentlich klein. In ihm spielen sich die Vorgänge wahr-scheinlich nach dem gewöhnlichen Typus ab, wenigstens konnte die normale Anzahl von Kernen konstatiert werden, die in dem engen Raum beisammenliegen. Die Befruchtung erfolgt durch die Mikropyle. Die Endospermbildung verläuft nach dem centripetalen Typus wie bei *Parnassia*. Die Kerne sind etwas größer und spindelförmig, die Zahl der freien Kerne ist etwas geringer. Der reife Embryo ist bei allen Droseraceen klein, ihm fehlt immer das Hypokotyl vollkommen, ebenso sind die Kotyledonen meist nur eben angedeutet. Der ganze Embryo ist niemals in die Länge gestreckt, sondern breit rundlich. Besonders diese Tatsache und der merkwürdige Nucellus scheint mir bei der systematischen Beurteilung von Parnassia wichtig zu sein. Vor allem der runde kleine Embryo ist allen Droseraceen charakteristisch, eine Angliederung von Parnassia würde dies charakteristische Merkmal zerstören. Von den zwei Integumenten entsteht das innere zuerst. Die Testa zeigt in ihrem Bau verschiedene Typen, entweder liegt sie dem Samenkerne dicht an oder sie ist von ihm gelockert und auf beiden Seiten darüber hinaus verlängert. Der letztere Typus erinnert an *Parnassia*, jedoch findet man auch bei anderen Familien derartige Verhältnisse, z. B. bei vielen *Saxifragaceen*, Nepenthes u. a. Bei letzterer ist die Testa ebenfalls nach beiden Seiten zu verlängert, bei Parnassia aber nur nach der Chalazaseite zu und niemals so stark wie bei Drosera und Nepenthes.

Nachstehend seien die Punkte noch einmal kurz zusammengefaßt, in denen sich Parnassia und die Droseraceen unterscheiden.

- 1. Keimung. *Parnassia* zeigt normale Keimung, Kotyledonen sind nicht zu einem Saugapparat umgestaltet. Die *Droseraceen* haben keine Primärwurzel, Kotyledonen haben mehr oder minder die Funktion eines Saugapparates.
- 2. Blattbau. Die Nervatur ist eine verschiedene. *Parnassia* besitzt typischen Blattbau, in der Epidermis Gerbstoffidioblasten, die *Droseraceen* haben kein typisches Assimilationsgewebe und oft Chlorophyll in der Epidermis, außerdem immer mehr oder minder modifizierte Drüsen.
- 3. Blüte. Alle Arten von *Parnassia* haben Staminodien, die *Droseraceen* nicht.
- 4. Befruchtungsvorgang. Er ist bei den *Parnassia*-Arten anscheinend gleichartig und hat kein Analogon bei den *Droseraceen*, dagegen bei *Saxifraga*.
- 5. Andröceum. Parnassia besitzt einfache kleine Pollenkörner, alle Droseraceen haben Tetraden.
- 6. Gynäceum. *Parnassia* hat gestielte Placenta, ein ausgeprägtes Pollenleitungsgewebe, der Nucellus ist kleinzellig und verschwindet bald, der Embryo ist gut ausgebildet und erfüllt den

fast endospermlosen Samen. Drosera wenigstens hat flache Placenta ohne Pollenleitungsgewebe, eigentümlich differenzierten Nucellus, allen Droseraceen kommt der kleine, rundliche, unvollständige

Embryo und reichliches Endosperm zu.

Man kann also mit vollem Rechte sagen, daß die Angliederung von Parnassia an die Droseraceen die Einheitlichkeit dieser Familie vollkommen stören würde; ihre Hauptcharakteristik wäre verwischt. Ebenso spricht manches dagegen, wenn man die Droseraceen vom phylogenetischen Standpunkte aus betrachtet. Diels hat in seiner Monographie die Gründe zusammengefaßt, die dafür sprechen, daß alle Droseraceen mit Wasserformen enge Beziehungen haben und aus Wasserpflanzen hervorgegangen sind. Das Fehlen einer Primärwurzel, die mangelhafte Differenzierung des Assimilationsgewebes, die Stipulargebilde, die an die Intravaginalschuppen mancher Wasserpflanzen erinnern, die zahlreichen Sekretionsdrüsen, das allgemeine Vorkommen kleistogamer und autogamer Blüten, die hohe Regenerationsfähigkeit und das Auftreten vegetativer Knospen sind die wichtigsten Momente, die darauf hinweisen. Zudem besitzen wir noch eine Form, Aldrovanda, die ausschließlich dem Wasserleben angepaßt ist und in ihrer Blütenmorphologie primitive Verhältnisse zeigt. Bei Parnassia lassen sich derartige Beziehungen zu Wasserpflanzen nicht finden.

Sieht man sich nach einer für *Parnassia* passenden Stellung im System um, so muß man gestehen, daß sie bei den *Saxifrageen* immer noch am besten steht. Diese Familie ist in ihrer jetzigen Fassung ja derartig wenig einheitlich, daß *Parnassia* ihrer systematischen Charakteristik keinen Abbruch tut. Immerhin scheint mir gerade das Vorkommen von Gerbstoffidioblasten und der Bestäubungsvorgang in den Blüten die jetzige Stellung zu rechtfertigen.

## Literatur.

- 1. Behrens, Die Nektarien der Blüten. (Flora. 1879. p. 310.)
- 2. Bennett, Note on the structure and affinities of *Parnassia palustris*. (Journ. of the Linn. Soc. of London. Vol. XI. p. 24.)
- 3. Buchenau, Blütenabnormitäten von Parnassia palustris. (Flora. 1857. p. 291.)
  - Buchenau, Teratolog. Beobachtungen. (Bot. Zeit. 1862. p. 307.)
- 4. Chodat, Principes de botanique. 1907.
- 5. Detto, Mimikry bei Pflanzen. (Natur und Schule. 1905. Heft 5.)
- 6. Diels, Droseraceae. (Englers Pflanzenreich. IV, 112.)
- 7. Drude, Über die Blütengestaltung und die Verwandtschaftsverhältnisse des Genus *Parnassia*. (Linnaea. XXXIX. 1875. p. 237.)
- 8. Eichinger, Vergleichende Entwickelungsgeschichte von Adoxa und Chrysosplenium. (Mitt. der bayr. bot. Ges. 1907/08.)
- 9. Eichler, Blütendiagramme.

- 10. Engler, Über epidermale Schlauchzellen, beobachtet bei den Saxifragen der Sektion Cymbalaria. (Bot. Zeit. 1871.)
- 11. Goebel, Pflanzenbiologische Schilderungen.
- 12. Heinricher, Zur Kenntnis von *Drosera*. (Zeitschr. Ferdinandeum, Innsbruck. XLVII.)
- 13. Hooker and Thomson, Praecursores ad floram Indicam. (Journ. of the Proc. of the Linn. Soc. Vol. II. p. 77.)
- 14. Martinet, Organes de sécrétion de végétaux. (Ann. d. scienc. nat. 1872.)
- 15. Vesque, Sur le sac embryonnaire. (Ann. d. scienc. nat. 1878.)
- 16. Warming, De l'ovule. (Ann. d. scienc. nat. 1878.)
- 17. Wydler, Beiträge zur Morphologie einheimischer Gewächse. (Flora. 1857.)

## Die Cladonien des Harzgebietes und Nordthüringens nach dem "Herbarium Oßwald".

Von

Max Britzelmayr.

Mit Tafel XI bis XVIII.

Durch sachverständiges Beobachten und Sammeln von Cladonien aus den bezeichneten Gebieten hat Herr Oßwald in Nordhausen a. H. ein Herbar von ca. 300 Cladonien-Exemplaren hergestellt, von dem

er mir eine zweite Ausgabe gefälligst überlassen hat.

Im Harz mit Nordthüringen wurden Lichenen schon in der Mitte des 16. Jahrhunderts von Thal besichtigt. C. Bauhin hat darauf im Pinax (1596) Rücksicht genommen. Weber verschaffte sich auf den Lichenen-Wucherplätzen des Harzes eine ausgedehnte Bekanntschaft und gewiß eine reichhaltige Sammlung von Cla-Sein Spicil. fl. gotting. (1778) findet man öfter — so namentlich von Hagen — erwähnt. Wallroth, dessen Naturgeschichte der Säulchenflechten (1829) die vorstehenden geschichtlichen Angaben hauptsächlich entnommen sind, erscheint als eigentlicher Begründer der Cladonien-Erforschung und Beschreibung des Harzgebirges und Nordthüringens. Ein Schüler des hervorragenden Cladonien-Kenners Flörke, hat an dessen Leistungen Wallroth p. 10 und 11 der Naturg. d. Säulchenfl. doch eine zu strenge Kritik geübt. Wallroths auch außerdem betätigte Neigung zu solchem Vorgehen trug ihm selbst, nicht von Flörke, sondern von andern ein mehr als volles Maß herber Beurteilungen und Verurteilungen ein. Die Wallroth eigene Beherrschung der griechischen Sprache veranlaßte ihn, ihr die Bezeichnung für die Cladonien-Formen zu entnehmen, was E. Fries als ein Idioma Deorum Olympicorum bezeichnete. Noch strenger ging Schleiden im zweiten Teil seiner Grundzüge der wissenschaftlichen Botanik (1850 p. 43) mit Wallroth ins Gericht, indem er behauptete, es habe Wallroth an gründlicher physiologischer Vorbildung, um zu wissen, worauf es bei der Entwickelungsgeschichte der Flechten ankommt, gefehlt und er habe durch eine ebenso überflüssige als ekelhaft barbarische Terminologie sein Werk völlig ungenießbar gemacht. An anderer Stelle (p. 47) spricht Schleiden sein Bedauern darüber aus, daß Körber in den "De Gonidiis Lichenum" den ganzen terminologischen Wust von Wallroth aufgenommen

habe. Versöhnend wirkt es, daß Schleiden seinem Buche als Motto den Satz aus Goethes Faust vorangestellt hat: "Ich bild' mir nicht ein, was Rechtes zu wissen." Und von Kremplhuber meint im ersten Bande (p. 191) seiner Geschichte der Lichenographie, dergleichen Absurditäten, wie sie in der Monographie Wallroths bezüglich der Begrenzung der Gattungen bei den Cladonien aufgetischt werden, könnten nur Erzeugnisse beschränkter, oberflächlicher Studien im Zimmer sein, nicht aber aus einem umfassenden genauen Studium in der Natur hervorgehen.

Es muß befremden die Anwendung von Ausdrücken aus der griechischen Sprache, aus der in den Naturwissenschaften so häufig Anlehen gemacht sind, als etwas Seltsames, ja gar Barbarisches bezeichnet zu finden. Sind es doch nur etwa sechzig griechische Wörter, deren sich Wallroth in seiner Monographie, und zwar mit vorausgeschickter Erklärung bedient hat. Merkwürdig im allgemeinen, daß die Sprache derjenigen, welche die Ausländer als Barbaren betrachteten, nun als barbarisch bezeichnet wurde. Aus Wallroth gar einen Stubengelehrten zu konstruieren, widerspricht völlig seiner wissenschaftlichen Lebensführung. Bekanntlich hat ihn zuletzt noch der Tod (1857) auf einer wissenschaftlichen Exkursion ereilt. Neues hat Wallroth versucht. Er wollte den innerhalb der Cladonien-Arten vorhandenen Parallelismus ihrer Formen auch durch Namen ausprägen. Dazu konnte er die im Umlauf befindlichen Ausdrücke — jeder wieder ein anderer für die gleiche Form verschiedener Arten - selbstverständlich nicht brauchen und schuf sich daher neue, mit denen er die bisherigen von jedem Parallelismus absehenden ersetzte. Daß er dabei manchen glücklichen Griff getan, geht daraus hervor, daß manche seiner Bezeichnungen wie beispielsweise mesothetum, perithetum, platystelis, noch jetzt angetroffen werden. Dasselbe Bestreben, dem Parallelismus der Cladonien-Formen gerecht zu werden, offenbart ja auch Schärers Enumeratio (1850), nur daß hier auch vorher erklärte lateinische Ausdrücke für die parallel laufenden Formen der Arten gewählt wurden: Der den Bestrebungen Wallroths und Schärers zu Grunde liegende Gedanke kann nicht verworfen bleiben. Wer ihm die Bahn frei und gangbar machen würde, könnte sich dadurch gewiß ein ebenso großes Verdienst erwerben, wie jene, welche sich mit der Ausgrabung und Festnagelung von ältesten Formennamen beschäftigen. Letztere können ja immer nebenbei erwähnt werden, wie dies bei Wallroth und Schärer schon geschehen, aber die ihnen sonst eingeräumte Hauptrolle hätten sie nicht mehr zu spielen. Hinsichtlich der Cladonien-Formen kann , das historische Prinzip der Namengebung nicht als oberstes betrachtet werden, sondern das im Parallelismus liegende sachliche, ähnlich wie diese Formen viel weniger eine systematische als eine morphologische Betrachtungsweise fordern.

Sicher sind große Teile der Wallrothschen Monographie veraltet, sicher ist er in nicht wenigen seiner Aufstellungen in bedeutende Irrtümer verfallen. Das sollte aber nicht daran hindern, dem großen Bestreben, das man aus seiner Monographie herausund berechtigt in sie hineinlesen darf, die gebührende Anerkennung

zu versagen.

Vieles in Wallroth's Monographie erscheint noch als rätselhaft und wird es wohl so lange bleiben, bis sein großes Herbar ermittelt und von einem zweiten Dr. Arnold eingesehen und der Öffentlichkeit durch Wort und Bild erschlossen wird, so vortrefflich, wie es der erste Arnold bezüglich des Straßburger Herbariums Wallroth's getan hat.

Auch Wainio hat in seiner großartigen Monographie der Cladonien viel zur Deutung der Wallrothschen Formen beigetragen. Freilich war er sehr oft veranlaßt zu äußern "forsan

pertinet — spectare videtur — non exactius cognita".

Daß ein Teil der Aufklärung von Wallroths Cladonien vielleicht durch Erforschung des heutigen Bestandes der ehemaligen Fundstellen des Harzgebietes und Nordthüringens erfolgen kann, dürfte nicht zu den Unmöglichkeiten gehören. In diesem Sinne ist wohl auch das Cladonien-Herbar Oßwalds, des Wallroth-

Biographen, entstanden.

In der unten folgenden Aufzählung habe ich an meinem Grundsatze, in der Regel nur einen Standort zu benennen, festgehalten. Wer deren mehrere zu erfahren wünscht, kann sein Verlangen aus den Mitteilungen des Thür. Bot. Vereins, Heft 22 (1907), "Beiträge zu einer Flechtenflora des Harzes und Nordthüringens von Oßwald und Quelle" befriedigen und dabei auch für die lichenologischen Verhältnisse der bezeichneten Gebiete entworfene interessante Formationsbilder kennen lernen.

Meine vorliegende Arbeit betrifft lediglich mein Herbarium Oßwald (O.) unter Bezugnahme auf die Naturgeschichte der Säulchenflechten von Wallroth (W., gegebenenfalls unter Angabe der einschlägigen Seiten), dann auf das XXX. Fragment Arnolds (A.), wo veranlaßt mit den Nummern seiner Lichtdrucke aus

Wallroths Straßburger Herbar.

Man wird übrigens finden, daß meiner Arbeit nicht durch sklavisches Nachbeten, sondern durch meine eigenen Ansichten der Weg gewiesen wurde.

Die angefügten nach der Natur gezeichneten Abbildungen

dürften eine nicht unwillkommene Beigabe darstellen.

Cladonia rangiferina L. Cf. Britz. Monogr. der C. rangiferina Hoffm. Beihefte zum Bot. Centralbl. Bd. XX p. 140 u. f. 1) Wallroth führt p. 145 der Säulchenflechten bei der rangiferina L. nur diese Art, keine Form derselben auf. Nach ihm sind die Rangiferina-Rasen grünlich schimmernd. Weiter aber hat Wallroth (W.) p. 191 u. f. eine squarrosa unterschieden, die nach Arnolds Lichtdruck 1356 zur rangiferina gehört. W.: "flechtet sich in den lockern Moospolstern (Sphagnum, Hypnum) in den Sümpfen des Brockens ein". In O. nicht vertreten. Hingegen die Formen:

vulgaris major Fl.; Britz. unter A a; O.: Gipsberge bei Steigerthal; ster. podetia albido-grisea;

verruculosa Britz. A c. Wahrscheinlich mit der verruc. Oliv. identisch. O.: Geröll im Steinmühlentale; fig. 1;

<sup>1)</sup> Sämtliche angeführte Monogr. können von Friedländer & Sohn in Berlin bezogen werden.

erythrocraea Fl. Comm. p. 162; Britz. Af; größer und kräftiger als die folgende; O.: Gipsberge bei Steigerthal;

fuscescens Fl. Comm. p. 165; Britz. Ag; O.: tenuis, Stein-

mühlental auf Porphyrit;

pumila Britz. Ai; O.: bei Sundhausen;

mutabilis Britz. Bb; O.: Heide bei Sundhausen; fig. 2;

Arbuscula W. p. 169, "Nordhausen"; A. 1348; Fl. C. p. 152; Körb. Syst. p. 36; Britz. Ba; O.: Heide bei Steigerthal; fig. 3; ich habe früher (Über Cladonien-Abbildungen, Hedw. Bd. XLIII. p. 401 u. f.) bemerkt, daß zwischen A. 1348 und 1463 namentlich hinsichtlich der Endverzweigungen eine große Ähnlichkeit bestehe und ich kann auch jetzt nicht die Zugehörigkeit der Flotowschen Arb. A. 1463 zur Wallrothschen 1348 ablehnen. Ich hatte früher die Arb. im frischen lebenden Zustande zu beobachten nicht ausgiebige Gelegenheit, wie sie notwendig ist, um über diese Cladonie klar zu werden. Die Herbarexemplare verlieren großenteils die strohgelbliche Färbung und die im frischen Zustande aufgeblasene Oberfläche der Podetien zieht sich beim Vertrocknen wellig zusammen. So erscheint die Arb. der rangif. und sylv. mehr genähert. Kalilösung färbt teils nicht, teils langsam verwaschen gelblich;

sylvatica L.; W. p. 160 u. f.;

major Britz. A a; O.: Steinberge;

sphagnoides Fl. C. p. 168; Britz. Ab; O.: Ilfelder Tal auf Felsen;

tenuior Mass.; Britz. Bd; O.: Heide bei Steigerthal; fig. 4; fuscescens Britz. Be; O.: media, Heide bei Sundhausen; nana Rbh.; Britz. Bd; O.: Domholz bei Rüdigsdorf;

(grisea) longiuscula Britz. Cb; O.: Kiestriften an der Zorge;

fig. 5;

nigrescens Britz. Cd; O.: Bärenköpfe bei Sittendorf; ciridans Britz. D; O.: Fichtenwald bei Königsrode.

Zur sylv. gehört Wallroths *P. fusca*, lusus mixtus p. 160 "pod. grisea, dispanso-areolata; stratum interius corneum denudatum", A. 1345, eine wenig aber dickästige Form mit bis zu 7 mm breiten Podetien; O.: An Gipsfelsen des Kohnsteins bei Nordhausen.

Wallroths, wie die vorgenannte, nach der Oberfläche unterschiedene  $\beta$ ) trichodermatica umfaßt die kleineren, blaß strohgelben, weißlichen bis bleigrauen Formen der sylv. Nach dem Standorte führt W. a) campestris an. Indem man sein "praeter extremitates dilutius saturatiusve phaeotropas" und zugleich "humilioribus" ins Auge faßt, wird man kaum fehl gehen, hierin die sylv. tenuis (Fl.) Britz. Ag zu erblicken und zugleich die von W. nach den Achsen unterschiedene "a) aequalis".

Für die von W. auf Grund des gleichen Gesichtspunkts aufgestellten "dilatata" (A. 1346) "podetiis magnis gracilioribus", (Britz., Über Cl.-Abb. p. 403) ist der geeignetste Platz bei der oben be-

nannten major Britz. A a.

Die von W. nach der Beschaffenheit der Zweigspitzen erwähnten Formen "sterilis, cymatophorus und physocymatophorus"

bedeuten, wie der Wortlaut besagt, unfruchtbare, fruchtende und Spermogonien tragende Exemplare.

In O. sind mir bei der rangifer. sowohl, als bei der sylv. nur

sterile begegnet;

alpestris L. (non Wainio); f. major Britz.; O.: Gipsberge bei Steigerthal. W. hat die alp. als Standortsform zur sylv. gezogen. Seine Diagnose p. 160 begreift nicht bloß die alp., sondern auch Formen der sylv. in sich.

Papillaria papillosa Fr.; O.: Heide bei Sundhausen; molariformis Schaer.; O.: Heide in der Windlücke.

Was W. p. 171—173 zweimal als *simplex* benennt und beschreibt, ist in der Hauptsache *papillosa*, während seine gleichfalls zweimal auftretende *prolifera* zu *molariformis* gehört.

Floerkeana Somm., chloroides (Fl.) Wain.; O.: Auf Torfmooren im Brockengebiete, bei Oderbrück in Menge; fig. 6;

carcata (Ach.) Nyl.; O.: ebendort, seltener; fig. 7;

intermedia Hepp, eine unwesentliche Form, von dem gleichen Fundorte.

W. beschreibt p. 173 die *chlor*. als "subtilis" und als "Floer-keana". Zur interm. wird " $\beta$ ) chnaumaticus" p. 174 zu ziehen sein, zu carcata " $\gamma$ ) anablastematicus";

bacillaris Nyl.; cf. Britz. Monogr. der bac. Nyl., Beihefte zum Bot. Centralbl. Bd. XX. p. 147 u. f.; O.: Achtermannshöhe auf mooriger Erde;

vulgata Britz. tenuis; O.: Fichtenwald bei Königsrode;

perithetum W.; A. Lichenol. Fragm. Taf. I fig. 9, allerdings zu macilenta gehörend, aber ebenso bei. bacill. vorkommend; O.: Achtermannshöhe;

scyphoidea Britz. Db, radiata; O.: Ebendort;

O.: Fichtenwald bei Königsrode:

simplex et divisa Schaer.; polycephala, fig. 8;

O.: Heide bei Nordhausen:

perithetum W., lateralis Britz. sessilis, F b; fig. 12;

O.: Heide am Mühlberg, fast mooriger Boden: phyllocephala; gigantula Britz. cornuta et irregularis, Gb und c;

O.: Windhäuser Holz:

microphyllina Britz. Ah; fig. 9;

O.: Heide auf dem Mühlberge, Gips:

paschalis Britz. Ag; polycephala; gigantula Britz. elatior, Ga; fig. 10;

O.: Heide bei Steigerthal:

gigantula Britz. cornuta, Gb, fig. 11, et irregularis Gc, fig. 14; lateralis, ramosa Britz. Fa; fig. 13.

Nach A. Lichen. Fragmente XXX. zeigen im Straßburger Herbar Wallroth's die vorhandenen vier Tafeln von bacillaris und macilenta durchweg nur die letztgenannte Art. Es stimmt damit überein, daß W. p. 179 seine bacillaris sofort als xylophila bezeichnet. In O. sind sämtliche bacillares Moor- oder Heidepflanzen;

macilenta Hoffm. Die Habitusformen sind dieselben wie bei der bacillaris Nyl. Die Unterscheidung der beiden liegt lediglich darin, daß bac. K— und macilenta K+ (gelb) ist. Cf. Britz. Monogr. der Cl. bacillaris in "Beihefte zum Bot. Centralbl. Bd. XX. p. 146 u. f.", dann Monogr. der macilenta in "Lichenen in Wort und Bild, II. Teil p. 187 u. f.";

clavata, simplex, O.: Auf Felsblöcken bei Sandlünz; divisa, O.: Netzberg bei Ilfeld; media, O.: Heide bei Steigerthal; robusta

(macrostelis Wallr.?), O.: An Gipsfelsen bei Steigerthal; polycephala (Wallr.?), O.: An Granitfelsen, Achtermannshöhe; proboscidea, O.: Standort der vorigen;

microphyllina, O.: Waldungen im Ilfelder Tal an Baumrinden; corticata, O.: An Granitfelsen, Achtermannshöhe;

coronata Ach., O.: An Granitblöcken, Achtermannshöhe;

lateralis, ramosa, O.: Auf Geröllhalden der Hahnenkleeklippen; sessilis, O.: Netzberg bei Ilfeld;

elegantion Wain., O.: Ebendaselbst;

scyphoidea prolifera, O.: An Gipsfelsen des Kohnsteins;

gigantula, elatior, basin versus squamuloa, O.: Auf Felsblöcken am Sandlünz; cornuta, O.: Heide bei Steigerthal, O.: irregularis, O.: vom gleichen Standorte.

Es ist erwähnenswert, daß, wie in W. Straßburger Herbar die bac. gar nicht, sondern nur die mac. vertreten ist, zwar nicht das gleiche, aber doch ein ähnliches Verhältnis in O. besteht, indem die mac. häufiger und formenreicher vorkommt als die bac. Dieselbe Erscheinung weist das Regengebirge auf, während auf der schwäbisch-bayerischen Hochebene und in den Algäuer Alpen das Gegenteil der Fall ist. Ob hier die Verschiedenheit der Gesteine mit im Spiele ist?;

digitata Schaer.; cf. Britz. Monogr. der C. digitata, Hedw. Bd. XLIV. p. 48 u. f.; O.: von der Achtermannshöhe, in einem prachtvollen Rasen:

excrescens Britz. A 2; glabrata Del.; Britz. B 8; phyllophora Anzi; fig. 17; prolifera Laur. Britz. B 14; ferner gleichfalls von der Achtermannshöhe:

ceruchoides Wain.; Britz. A6; phyllocephala (Schaer.) Kieff. Britz. B19; glabrata Del.: scyphis angustis, margine radiatis; amorpha Britz. B10; divaricata Britz. B16; fig. 18; lateralis Britz. B 18 (perithetum W.), fig. 20;

O.: vom Kyfthäuser:

gracilior Britz., exs. 942a b und 943: podetia 10-30:1-2 mm, albo-sorediosa; a) gracilior: scyphis longe et tenue digitatis; b) Sturmii: scyphosa, scyphis margine radiatis; c) lateralis: prolificationibus in latere scyphorum aut podetiorum affixis (perithetum); fig. 19 a—c;

excrescens Britz. A 2; fig. 21; monstrosa (Ach.) Wain. — ferner: macrophylla Del.; Britz. A1; O.: Hainleite, Buchenstümpfe; subcontinua Britz. A 3, podetiis cylindraceis, O.: Netzberg bei Ilfeld.

W. hat p. 182 u. f. die C. digitata, deformis und flabelliformis miteinander vermengt. Die Mehrzahl seiner die digitata be-

treffenden Diagnosen bezieht sich auf die Form monstrosa, wie teilweise schon aus den angefügten Zitaten hervorgeht. Zu ceruchoides gehört a) proboscideus p. 183. Das inconditum W. der digit. p. 184 hat A. 1353 abgebildet: "Ex arbor. truncis nemoris Stolberg." Diese Abbildung kann, nachdem sie nichts Becherartiges zeigt, nicht als eine monstrosa betrachtet werden. Cf. Britz. "Über Clad.-Abbildungen". Am nächsten steht jenes incond. W. der Abbildung in Sturms Heft 24, t. 25, fig. f, welche Wainio I p. 128 allerdings zur monstrosa, aber mit der Einschränkung stellt "ut videtur". Ob die Digitata-Gruppe "gracilior" zur brachystelis. W. gehört, muß vorläufig unentschieden bleiben. Auf den neun der digit. gewidmeten Tafeln des Straßburger Wallrothschen Herbars ist die gracilior kaum vertreten; denn sonst hätte A. in seinem XXX. Fragment jedenfalls etwas davon erwähnt. Über die Standorte der digitata sagt W. p. 185: Die campestrische Form (d. i. die digitata) wächst an alten morschen Baumstämmen in Laub- und Nadelhölzern des Unterharzes, besonders schön und ausgebreitet an den Ellernstämmen in Bruchstellen;

incrassata Fl., irrtümlich von mir als im Harz vorhanden bezeichnet, während es sich lediglich um eine kleine, nicht normale coccifera, keineswegs aber um die wirkliche incrass. (Britz. exs. 95—99, 437—439) handelt;

deformis Hoff.; Cf. Britz. "Lich. exsicc. in Wort und Bild,

I. Teil p. 37";

podetia curta, scyphis latis Wallr. p. 185: turbinatus und tubaeformis (ex parte), dazu pod. elongata, scyph. angustis; beide Formen in O.: Torfmoore bei Oderbrück;

cylindrica Wallr. p. 185; O.: Hahnenkleeklippen bei St. An-

dreasberg;

subulata Schaer.; O.: Torfmoore im Brockengebiet; fig. 24; macrostelis Wallr.; O.: Standort der vorigen; f. 26;

squamosa, podetiis usque ad scyphos squamosis; O.: Derselbe

Standort; fig. 25;

Die von W. megastelis, proboscidea, mesothetum, perithetum und homodactylum benannten Formen kommen in O. nicht vor. Von den drei letztbezeichneten hat A. auf der seinem Fragment XXX. beigegebenen Tafel f. 11—14 schöne Abbildungen veröffentlicht und ferner unter 1638 seiner Lichtdrucke eine platystelis W. (fissa, perlata) aus dem Verwalltale angefügt.

Über die Fundstellen seiner subalpestrischen Formen (der C. deformis) sagt W.: "Sie sind eine eigentümliche Zierde der Berge des Oberharzes, daher häufig zwischen Moosen und Dammerde am Brocken, an der Achtermannshöhe, bei Clausthal und an

anderen ähnlichen Orten";

coccifera L., stemmatina Ach.; O.: Heide bei Buchholz, bei Rüdigsdorf;

innovata Fl.; O.: Achtermannshöhe, zugleich mit extensa Ach.

und phyllocoma Fl.

Die Formen der coccifera sind von geringer Bedeutung; cf. die betreffenden Abbildungen von Dill., Sturm, Bisch., Romeg.

usw.; ausgenommen ist selbstverständlich die asotea Dill. t. 14, 7 M. Wallr. führt p. 177 seine leptostelis und macrostelis mit der Einleitung auf: "lusus ex scyph. amplitudine ad loci coelique conditiones varia". Seine Diagnosen und Zitate weisen seine simplex und homodactyla der extensa zu. Die phyllophora W. hingegen ist, wie schon der Name andeutet, die phyllocoma Fl. Die asotea fehlt bei W. nicht, doch hat sie bei ihm, wie alle aus dem Zentrum proliferierenden Formen, die Bezeichnung mesothetum erhalten. Über die Standorte der coccinea äußert sich W. wie folgt: "Die schlanksäulige Form gedeiht auf den Heideplätzen Thüringens und auf den Vorbergen der Buchen- und Fichtenwälder; die starksäulige dagegen am üppigsten zwischen Laubmoosen an abhängigen Bergrücken des Harzes, in Fichtenwäldern, z. B. an der Achtermannshöhe, und spendet hier so wie jene dort die lange Reihe von Wechseln, welche nur mit Umsicht von der parallellaufenden var. pleurota unterschieden werden kann";

pleurota (Fl.) Schaer.; O.: Windhäuser Holz; palmata Flk.; O.: Fichtenschonung bei Nordhausen; f. 22; palmata Flk. C. p. 93 "Scyphi ab initio regulares", O.: Am gleichen Standort; fig. 23;

W. p. 186: "Pleurota scheint an einigen Orten Europas die Stellvertreterin der C. coccifera zu sein." Zu diesen Orten gehört beispielsweise das Gebiet der schwäbisch-bayerischen Hochebene und der Algäuer Alpen. Beide weisen die im Harz häufige coccifera nicht, die pleurota hingegen in Menge auf. Ich vermute, daß letztere den kalkhaltigen Boden, erstere das sandige und Urgesteins-Substrat bevorzugt;

bellidiflora (Ach.) Schaer., coccocephala Wain.; O.: Auf Granitgeröll der Achtermannshöhe. Von hier in Britz. exs. 944 ausgegeben. A. hat Abbildungen von Exemplaren desselben Fundorts und vom Brocken in n. 1349—1352 veröffentlicht. W. p. 174 u. f. unter subuliformis und polycephala. Die denselben untergeordneten Formen sind nicht von Belang.

Auch diese Cl. scheint sandiges und Urgesteins-Substrat vor-

zuziehen.

Uber das Vorkommen der bellidislora im Harzgebiete schreibt W.: "Kommt hier und da in schattigen feuchten, Tannenwäldern des Oberharzes, z. B. unweit des Königskrugs, an der Achtermannshöhe, dem Brocken und anderwärts zwischen Moosen etwas seltener vor;" dann: "eine schöne Zierde des Oberharzes, ohne daß die benachbarten Niederungen auf dieselbe Anspruch machen können";

amaurocraea Schaer. Hierüber A.: "Von W. richtig beschrieben, allein die in der Straßburger Sammlung auf drei Tafeln aufgeklebten und als "amaur. W. steliph. p. 143, in bryetis udis der Achtermannshöhe" bezeichneten Exemplare gehören zu C. uncialis L. (f. biuncialis Hoff. und adunca Ach.)". So im XXX. Fragment. Daß W. sich derart geirrt, ist um so mehr zu verwundern, da er (p. 144) die amauroer, genau von der une, zu unterscheiden scheint "indem er erstere als eine der letzteren "bis zur Verwechselung ähnliche Form" bezeichnet. In der Tat enthält auch O. derart schlanke, dünnsäulige unciales, daß dieselben leicht für amaurocraeae angesehen werden können. Das O. weist aber diese selbst nicht auf. Mein Cladonien-Herbar bewahrt aber aus dem Harz zwei Rasen, die ganz unzweifelhaft die amaurocraea darstellen; fig. 27;

uncialis (L.) Hoff., biuncialis Hoff.; O.: Achtermannshöhe; ad macrostelidem W. p. 191;

humilior Fr.; O.: An Felsen der Roßtrappe;

gracilis Rbh.; O.: Heide bei Nordhausen; zur Form leptostelis W. gehörig;

obtusata Ach.; O.: Heide bei Rüdigsdorf; turgescens Del.; O.: Heide am Kohnstein.

W. bezeichnet seine *leptostelis* als campestrische, seine *macrostelis* als alpestrische Form. Nach ihm wächst die erstere "lebenslänglich kleiner verbleibende Form im Harz auf steinigen Vorbergen und auf sandigen Anhöhen der Niederungen, die letztere, ungleich höher und stärker, auf nassen oder sumpfigen Plätzen des Oberharzes";

furcata Huds.; cf. Britz. Monogr. der furc. in Hedwigia, Bd. XLIII. p. 126 u. f., ferner "Über Clad.-Abbild. l. c. p. 401 u. f.", dann Lich. exs. in Wort und Bild, I. Teil p. 32 u. f.;

tenuissima Fl.; Britz. exs. 935; O.: Heide am Kohnstein;

rac. erecta Tors.; Arn. 1319 (non Arbuscula Fl.; W. in promont. Stolbergens; O.: Waldrand bei Herreden; fig. 28;

rac pod. spinulosis; A. 1429, cp. 1319; O.: Heide bei Rüdigs-

dorf;

rac. fruticosa W.; A. 1340, "continua demum phaeotropa W., in promont. sylvestr. Breitenst."; O.: Im Buchenwalde der Hainleite bei Wernrode;

pinnata (Fl.) Wain. = rac. squamulosa; A. 1320, W., monstra anablastematica. In pinetis Elendens."; O.: Felsen des Sandlünz; pinn. gracilior Arn.; O.: Am Bielstein bei Ilfeld; fig. 29; furcato-subulata Hoff.; A. 1680; O.: Ilfelder Tal; fig. 30;

palamaea Ach.; O.: Auf Stinkschiefergeröll bei Rüdigsdorf. A. 1316: W. "deflectus craticius ramis tortuosis phaeotr., ex promotoriis Northus."; O.: Gipsberge bei Ellrich. A. 1317: W. "c. craticia monstra prolifera; ex pomontoriis Northus."; O.: Roßtrappe;

spadicea Fl.; O.: Felsen der Roßtrappe;

recurva Fl.; A. 1424; O.: Grasige Abhänge am Kohnstein; implexa Fl.; A. 1421; O.: Granitfelsen am Kyfthäuser;

subdecumbens Britz.; O.: Südseite des Kyffhäuser an Felshängen; fig. 31;

fissa Fl.; A. 1426; O.: Heide bei Steigerthal;

subulata Fl.; A. 1419 und 1420; O.: Triften bei Nordhausen.

A. 1418, O.: Heide bei Leimbach (fructifera);

platystelis Wallr.; A. 1341, W. fruticosus plat. = foliatilis Britz.; O.: Heide bei Steigerthal. A. 1314; O.: Standort der vorigen; fig. 32; corymbosa Ach.; O.: Heide bei Rüdigsdorf;

crispatella Fl.; A. 1425; O.: Fichtenschonung bei Rüdigsdorf; surrecta Fl.; A. 1343, W. anablastematica; O.: Netzberg bei Ilfeld; podetia verrüculosa squamis destituta-racemosa in surrectam

transiens, O.: Auf dem Kies der Zorge; subulata in surr. trans., O.: Ilfelder Tal auf hohen Felsblöcken; palam. in surr. transiens,

O.: Gipsberge bei Steigerthal; fig. 33;

adspersa Fl. verruculosa, O.: Sachsenstein bei Walkenried; polyphylla, O.: Triften bei Nordhausen, fig. 34 (non pinnata polyphylla, Britz. exsicc. 41); recurva, O.: Triften bei Nordhausen, fig. 35.

Bei Besprechung der furcata nach der Auffassung Wallroths sagt A. in seinem XXX. Fragment, "daß die lusus ex stelidiorum mole und ex superficie bei dem deflexus ex ramorum dispositione sich wiederholen, so daß sich hier wie in ähnlicher Weise bei C. gracilis L. fimbriata L. und anderen Arten eine Menge Kombinationen ergeben". Das ist ganz richtig und es wäre sicher übertrieben, aus jeder solchen Kombination eine Form zu konstruieren. Als berechtigt aber wird es erscheinen, den in der Wallrothschen Cladonien-Bearbeitung liegenden Hinweis auf den Parallelismus gar vieler Cladonien-Formen in entsprechender Weise zu beachten. Damit ist aber bis jetzt nur ein schwacher Anfang gemacht;

rangiformis Hoff.; cf. Britz. Monogr. der rangiform. in Hedwigia Bd. XVIV. p. 199 u. f.;

pungens Ach.; W. p. 144 leptostelis und p. 145 rangiformis;

O.: Heide am Kohnstein;

procerior Fl.; W. macrostelis ex parte; O.: Heide bei Sundhausen; fig. 36;

foliosa Fl., tenuis; W. rangiformis anablastematicum; O.: An

Waldrändern bei Nordhausen; fig. 37;

fol. crassiuscula Britz., O.: Kiesflächen bei Walkenried; fig. 38.

Wallr.: Gedeiht an sonnigen Vorbergen, in Hohlwegen und unter deren benachbarten Dornenbüschen unserer thüringischen Vorberge am besten.

W. platystelides und niveus p. 144 und 145 scheinen zur Form muricata zu gehören. Ich habe diese aus dem Harz nicht gesehen; auch die erispata und pityrea nicht, die beide von W. p. 150 u. f. merkwürdigerweise mit der squamosa in ein und dieselbe Reihe gestellt sind. Allerdings muß zugestanden werden, daß es Formen der erispata und squamosa gibt, die zu der einen oder andern dieser Arten gerechnet werden können.

Daß aber die crispata und pityrea im Harz vorkommen oder vorkamen, unterliegt keinem Zweifel; denn jene ist nach Arnolds Zeugnis (Fragm. XXX. p. 7) in der Straßburger Sammlung von W. auf einer, diese auf zwei Tafeln vorhanden;

squamosa Hoff.; cf. Britz. in Hedwigia Bd. XLIII. p. 128 und "Über Cl.-Abbild." l. c. p. 401 u. f.;

denticollis Fl.; W. macrostelis p. 150 ex parte; A. 1322, ex

nemorum Thuringia terra; O.: Felsblöcke am Sandlünz;

curta Britz.; Arn. 1322, die Figuren der kleinen Exemplare;

O.: Ilfelder Tal auf hochgelegenen Felsblöcken;

robustior Arn.; W. megastelis nebst macrostelis ex parte; O.: Achtermannshöhe; Ilfelder Tal auf Geröll;

subulata Schaer.; W. proboscid. ceratost. apice acutis — Arn. 1323, probosc., proles homogenas perithetasque emittentibus promolis ratione habitum elatum, ramosum s. brachiatum fingentibus; O.: Windhäuser Holz, Achtermannshöhe auf Felsen; fig. 39;

squamosissima Fl.; A. 1324, W., ad terram mont. alpestr. in quibus locis bl. phylla eximie luxuriant; in Bructero Hercyn. monte"; O.: Mit Cl. rangifer. verruc., Geröll im Steinmühltale;

microphylla Schaer.; O.: Hahnenkleeklippen;

excrescens Britz.; O.: Fichtenschonung bei Nordhausen, sehr

spärlich vorhanden; fig. 40;

myosuroides Wallr., macrostelis p. 149, "ceratost. robustioribus simulac longioribus cent. 1—3 longis", auf Erde in Fichten-waldungen, z. B. an aufgeworfenen Gräben des Oberharzes (bei Clausthal und anderwärts); Arn. 1321, W. ex terra nemoris heringens. O.: Am Bielstein, Gipsberge bei Walkenried an schattigen Stellen;

mucronata Wain, am nächsten stehend; O.: Am Brocken und

auf der Achtermannshöhe; fig. 41;

asperella Fl.; O.: Achtermann; fig. 42;

turfacea Rehm; O.: Heide am Mühlberge bei Niedersachswerfen;

muricella Del.; O.: Alter Stolberg im Buchenwalde; dabei auch paschalis Del.;

\*subsquamosa Nyl.; denudata Arn.; K+; O.: Nur an den Nordabhängen des Kohnsteins an feuchten Gipsfelsen; fig. 43;

delicata Ehrh.; O.: An einem morschen Eichenstumpf auf dem Bielstein.

Die Beschreibung der quercina Wallr. p. 147 betrifft sowohl die delicata als auch die caespiticia. Die Aufführung von Formen p. 148 u. f. bezieht sich auf die delicata, nur "megaphyllinus" ist ausweislich der reichlich angefügten Zitate die caespiticia. Ähnlich verhält es sich mit der Standortsangabe Wallroths: "Am liebsten auf halbverfaulten Eichen-, Buchen- und anderen Baumstrünken" bezeichnet hauptsächlich den Standort der delicata, hingegen "und auch auf Erde, jedoch seltener vorkommend" jenen der caespiticia. Erstere ist nach A. im Straßburger Herbar in zwei, letztere in einer Tafel vorhanden. O.: enthält die caespiticia nicht;

cenotea Ach.; A. 1338, W. "lus. digitatus leptost., ex saxis muscosis nemoris Breitung." ist nach A. 1338 unzweifelhaft nicht die Cl. glauca, sondern die cenotea. Darauf weist auch die Wallrothsche Standortsangabe hin "an morschen Baumstümpfen, in dichten Rasen oder auch vereinzelt zwischen Laubmoosen des Vorharzes, besonders schön bei Breitenstein (A. 1338), meinem Geburtsorte, selten auf Erde". Das ist für die cenotea ganz zutreffend, nicht aber für die glauca, deren Standorte Wainio nach Flörke p. 488 kennzeichnet wie folgt: "Ad terram sabulosam humosamque et ad muscos in pinetis et ericetis atque locis apricis siccis." Es ist ferner nicht wahrscheinlich, daß leptostelis Wallr. überhaupt zur glauca gehört. Der Zeuge Schaer., der sich bezüglich der lept. digitata geirrt hat, wird auch hinsichtlich der

lept. cenotea nicht als maßgebend zu erachten sein. Wainio sagt schließlich zur Sache "exactius non est cognita" und Arnold übergeht, nachdem die leptost. im Straßburger Herbar nicht vertreten ist und er die lept. digitata als cenotea nachgewiesen hat, weitere Fragen. Es kann ja sein, daß die glauca im Harz vorkommt, aber als hinreichend bezeugt erscheint es mir keineswegs. O.: cenotea Ach., Arn. 1338, Netzberg bei Ilfeld;

crossota (Ach.) Nyl.; Wallr. p. 157: brachiata simplex; O.: Am Nordabhange des Sachsensteins; auf Porphyritgeröll am Sand-

lünz bei Ilfeld;

monstrosa Schaer.; W. prolifera homodactylum ex p.; O.: Nordabhang des Höllsteins;

gracilis L.; cf. Britz. Monogr. in Hedw., Bd. XLIV. p. 207 u. f.; Clad.-Abbild. l. c. Bd. XLIII. p. 409;

chordalis (Fl.) Schaer.; O.: Ilfelder Tal zwischen Felsblöcken;

filiformis, O.: Auf Geröllhalden im Ilfelder Tale;

inconditum Wallr.; A. 1298, in Bructero monte. O.: Achter-

mannshöhe; fig. 52; dort auch die beiden folgenden;

ramosum W. und reduncum W.; A. 1294-1296, W. ex pinetis Clausthaliensibus; in collibus prope Schierke; ex campis alpestribus prope Schierke;

simplex Wallr.; O.: Hahnenkleeklippen, glabra et aspera; podetiis simplicibus, prolificationibus subulatis erectis Schaer.; Wallr.: prolifera homodactylum "proles primum aciculares", O.:

von dem gleichen Standort; fig. 45, 46; simplicissimus Schrank; O.: Steinmühlental bei Appenrode

zwischen Felsen; fig. 47;

leucochroa Fl. glabra et aspera; O.: Standort der vorigen; fig. 44; chord. polyphylla Britz., ad anablastematicam Wallr.: podetia squamis creberrimis conspersis; O.: Ilfelder Tal auf Geröll; fig. 48;

prolifera Wallr. (ad chordalem); O.: Heide am Mühlberg; platydactylum Wallr.: A. 1297, W. ex pinetis hercyn., kann bei dilacerata untergebracht werden; O.: Auf Geröll im Steinmühlentale; fig. 49;

furcata Schaer. und craticia Britz., ex parte redunca; O.:

Achtermannshöhe; fig. 50;

subuliformis Britz.; O.: Hahnenkleeklippen; fig. 51.

Über die Wallrothschen Formen geben großenteils die von ihm beigefügten Zitate Aufschluß. Sehr zutreffend äußert sich W. über die Standorte der gracilis und ihre hierdurch hervorgerufenen Formen: "Sie gewinnt nach Maßgabe des hohen und niedrigen, sonnigen und feuchten Standortes auf Sand-, Gips-, Kies- und Baumerde zwischen Moosen oder an Steinblöcken die mannigfaltigsten Ausflüchte der Oberfläche und der allgemeinen Gestaltung, die endlich bei dem m. inconditum (auf sonnigen Steinen des Brockens) völlig untergraben zu werden pflegt."

Um das Verständnis der Wallrothschen Formen der gracilis zu erleichtern, hat A. auf der seinem XXX. Fragment beigegebenen Taf. I abgebildet als fig. 1 u. 2: gr. L. turbinata m. reduncum, Wallr. p. 125; fig. 3: gr. turbinata m. dactylocephalum, Wallr. p. 126; fig. 4, 5: gr. turbinata m. mesothetum, Wallr. p. 126; cornuta (Ach.) Schaer.; A. 1293, macrostelis W. p. 122 (unter decipiens), O.: Heide bei Stolberg; leptostelis, O.: Harzberg bei Ilfeld; fig. 54.

W.: Zwischen Laubmoosen des Oberharzes, z. B. am Fuße des Brockens, unweit Schierke, um Elend, scharenweise;

degenerans Fl.; cf. Britz. Monogr. der degen. in Hedw. Bd. XLV. p. 44 u. f., "Über Clad.-Abbild." l. c. Bd. XLIII. p. 409 u. 410;

calva Britz.; O.: Felsen im Ilfelder Tal;

aplotea Ach.; W. a) homodactylum "ad cladomorpham pertinens Wain." scheint mir aber mehr zu aplotea zu gehören; O.: Gipsberge in der Heide bei Rüdigsdorf. Apl. major, O.: Heide am Kohnstein. Typica et in anomaeam transiens, O.: Heide auf dem Mühlberge bei Niedersachswerfen;

anomaea Ach.; O.: Heide bei Rüdigsdorf, Gipsberge; prolifera W. p. 128; O.: Alter Stolberg im Laubwalde;

cladomorpha Fl.; O.: Heide am Kohnstein;

heterodactylum W. p. 129; O.: Standort der vorigen; fig. 55; trachyna Ach.; O.: wie die zwei folgenden auf der Heide am Kohnstein; fig. 56;

phyllocephalum W.; A. 1300; O.;

phyllophora W.; O.;

dichotomma Fl.; Britz. exs. 936, aus O.: Heide am Kohn-stein;

pleolepis Fl.; Britz. exs. 940, aus O.: Heide am Kohnstein;

verticillata Hoff., evoluta Th. Fr. et cervicornis (Ach.) Fl.; A. 1299; die eine oder andere Form in Britz. exs. 1002d aus O.: Heide am Kohnstein und zwischen jungen Fichten bei Nordhausen; fig. 57, 58;

pyxidata L.; cf. Britz. "Die Gruppen der Cl. pyxid. und fimbr. L. (Beihefte zum Bot. Centralbl. Bd. XXII p. 231 u. f.); pyxidata L., K — Britz. Ba; O.: Auf Muschelkalkgeröll am Vogelberg bei Bleicherode. Britz. Bb; O.: Ebendort. Britz. Bc; O.: Auf Kohlenhalden im Ilfelder Tal. Britz. Bc (lepidophora Fl.); A. 1327; O.: Auf Gipsblöcken am Kohnstein. Britz. Bd; O.: Bodetal bei Treseburg;

curtata Britz. exs. 937 Entwickelungsstufen aus O.: Auf Muschelkalkgeröll des Vogelberges bei Bleicherode; ebendort e centro prolifera. Podetiis soredioso-farinosis, O.: Am Kyffhäuser; fig. 62; dies die typische curtata Britz. Sodann: Podetiis granulosoverrucosis, O.: Gipsberge beim Steigerthal; fig. 61;

pyxioides (Wallr.) Britz. exs. 939, 1002 a verrucosa aus dem O.; cf. Britz. l. c.; A. 1326 anablastematicus — 1329 platydactylum — 1496 perithetum — O.: Unter jungen Fichten am Bielstein. Hier sind nahezu alle Formen vertreten; fig. 63;

fimbriata L., K—; tubaeformis simplex, O.: Windlücke, Fichtenschonung; fig. 64, 65;

cornuto-radiata, O.: Waldschläge bei Stolberg; fig. 66; subulata, O.: Heide bei Nordhausen; fig. 67;

albidula Britz., K+; tubaeformis simplex, O.: Am Rande eines Fichtenwaldes bei Petersdorf; minor, O.: Heide bei Neustadt am Harz; fig. 70; nodosa Kieff., O.: Wald bei Ilfeld; fig. 71;

prolifera, O.: Alter Stolberg, Laubwald;

carpophora, O.: Auf Baumstümpfen beim Stolberg; fig. 68;

radiata, O.: Kieshügel bei Stempede;

subulata, O.: Bielstein, am Wege;

proboscidea, O.: Am Sandlünz; fig. 69;

juncea, O.: An Baumstümpfen bei Birkenmoor; fig. 72;

perithetum, O.: Waldschläge bei Stolberg; fig. 73.

Die Benennung der einzelnen Formen erklärt sich analog jener der fimbriata. Die Cladonien fimbriata und albidula sind einander äußerlich derart ähnlich, daß, wie bei bacillaris und macilenta, eine sichere Unterscheidung erst durch Untersuchung mit Ätzkali herbeigeführt werden kann;

stubilis Britz., K+; O.: Alter Stolberg im Laubwalde (robustior et tenuior); fig. 74;

coniocraea Wain.; A. 1355; O.: Nordabhang des Sachsensteins bei Walkenried;

nemoxyna Ach. (non Coem.), ionosmia Fl.; cornuta, O.: Heide am Kohnstein; fig. 75; subulata, ebendort; fig. 80;

.stricta, O.: Bei Nordhausen; fig. 79;

prolifera, O.: Im Wolfsbachtal bei Zorge; fig. 76;

radiata, sterilis et fructifera; O.: Straßenrand bei Zorge; fig. 77; perithetum, O.: Heide bei Nordhausen; fig. 78.

Hierher gehören von den Arnoldschen Lichtdrucken: 1301, bl. holophyllino, ceratostelidiis, gonimico-erasis simplicibus proliferisque, poliferat. perithetis, ex nemore breitensteinensis (cornuta et perithetum); 1302, mstr. proliferum polycephalum (radiata fructifera); 1333, lusus obtusus a) simplex (clavata); 1330, 1331, rostrata (subulata aut cornuta): 1334, in promont. muscos. Stolberg. und 1335 (podetia irregulariter ramosa et curvata); 1337, macrostelis \( \beta \) tubaeformis; 1332 supra c) pectinatus (pectinata); 1332 infra d) scoparius (scoparia); 1336, ambigua, macrostelis, cymatiis saepe maximis (carpophora, apotheciis magnis). In Arn. 1330—1335 ist die Wallrothsche Form rostrata p. 155 vertreten, von deren Standorten W. sagt: In lichten Vorwäldern und an sonnigen Vorbergen unserer Niederungen für sich und in abgesonderten Rasen oder mit den nachfolgenden Formen (der ambigua) zwischen durchlaufend. Über das Vorkommen der letztgenannten, 1336 u. 1337, äußert W. p. 156: "Diese ausgezeichnete und höchst mannigfaltige mit der *fimbriata* in Vergleich zu stellende Form fand ich bisher nur an einer Stelle in einem Vorberge bei Nordhausen, welche jedoch die auffallendsten Abweichungen und wirkliche Übergänge in die stumpfsäulige rostrata liefern." Es kann keinem Zweifel unterliegen, daß rostrata und ambigua Wallr. die nemoscyna Ach. oder, bezeichnender gesagt, die jonosmia Fl. dar-

cariosa Ach., squamulosa Wain.; O.: Auf dem Kiese der Zorge; fig. 81;

integrior Nyl., O.: Heide bei Sundhausen; fig. 82.

Aus Wallroth (unter c) symphycarpa p. 120 u. f. läßt sich sicheres hauptsächlich nur durch die Zitate entnehmen; cariosa, subcariosa und alpicola sind hier in ein und derselben Reihe, zum Teil miteinander vermischt, aufgeführt und beschrieben; auch die Standortsangaben W. sind dadurch unzuverlässig; im Straßburger Herbar Wallroths ist die der cariosa nahestehende symphycarpa (Ach.) Fl. C. p. 15 podetia K — (Arn. 1484 und 1485 aus Flörkes Herbar) "ex pascuis heringensibus" vorhanden; es ist diese Wallrothsche Cladonie aber keineswegs die subcariosa, deren Podetien ja "K + rubesc.". Allerdings, wie Arnold bezeugt, ist in den Wallr. Doubletten auch die subcariosa, aber nicht mit jener Standortsangabe, vertreten;

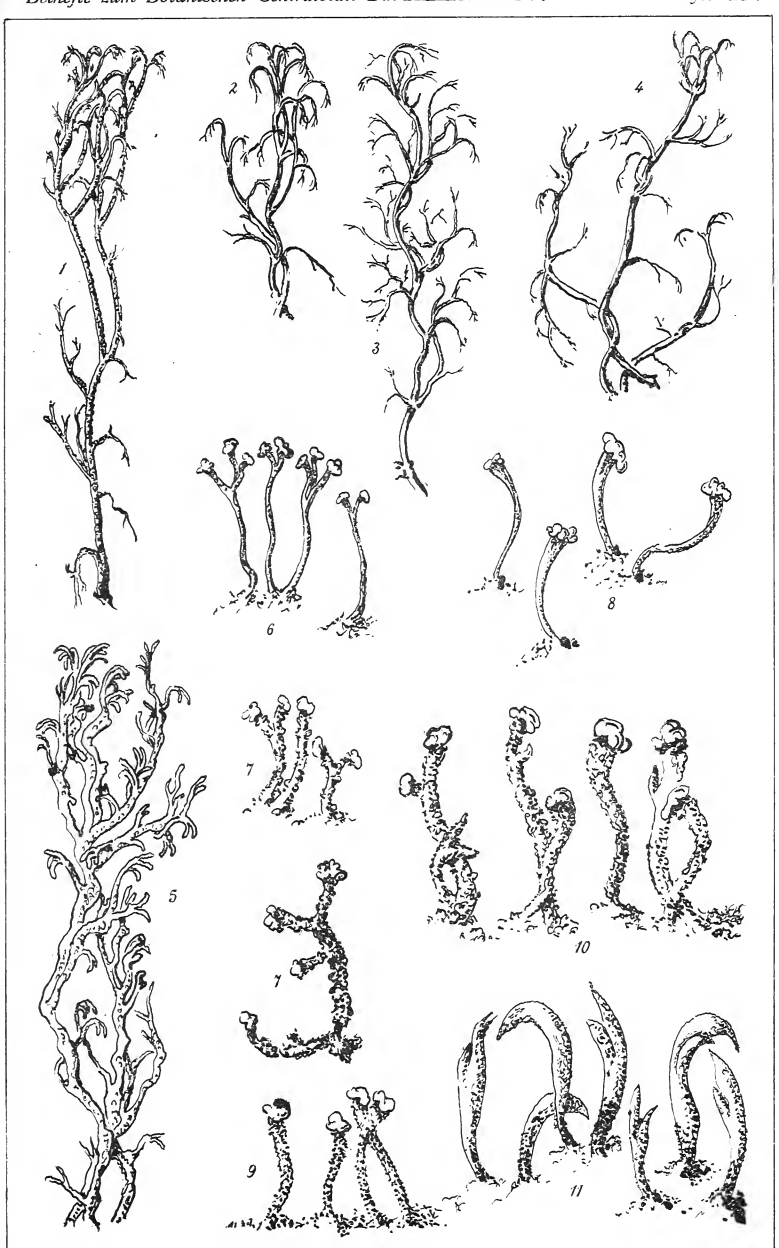
subcariosa Nyl.; O.: Auf dem Kies der Zorge;

alpicola (Fl.) Wain., foliosa Somm. Britz. exs. 1002b und c aus O.: Brocken, Gipsberge bei Steigerthal unter jungen Fichten in der Windlücke; fig. 83; Arn. 1292, W. "symphycarpa defl. anablastematica, ex bryetis montis Achtermannshöhe". Arn. bemerkt dazu: "Steht der C. foliosa Smmf. = macrophylla Schaer. am nächsten." Th. Fries führt p. 91 diese unter α der decorticata (Fl.) Th. Fr. auf. Da scheint Arn. mit seiner schließlichen Ansicht, "bedarf übrigens noch der Aufklärung", das Richtigster zu treffen. In der Tat zählt die ganze Symphycarpa-Gruppe zu den wenigen, die noch besserer Beleuchtung harren. Die decorticata Fl. ist nach Arn. in dem Straßburger Herbar Wallr. nicht vorhanden und ich habe sie auch im O. nicht gefunden. Auf Hampes Angabe, nach welcher sie im Harz vorkommen soll, möchte ich mich nicht verlassen;

foliacea (Huds.) Schaer.; Britz. exs. 941 und 941 II aus O.: Kiesflächen an der Zorge. Ränder teils mit Wimpern besetzt, teils ohne solche, im ganzen mehr endiviaefolia als alcicornis;

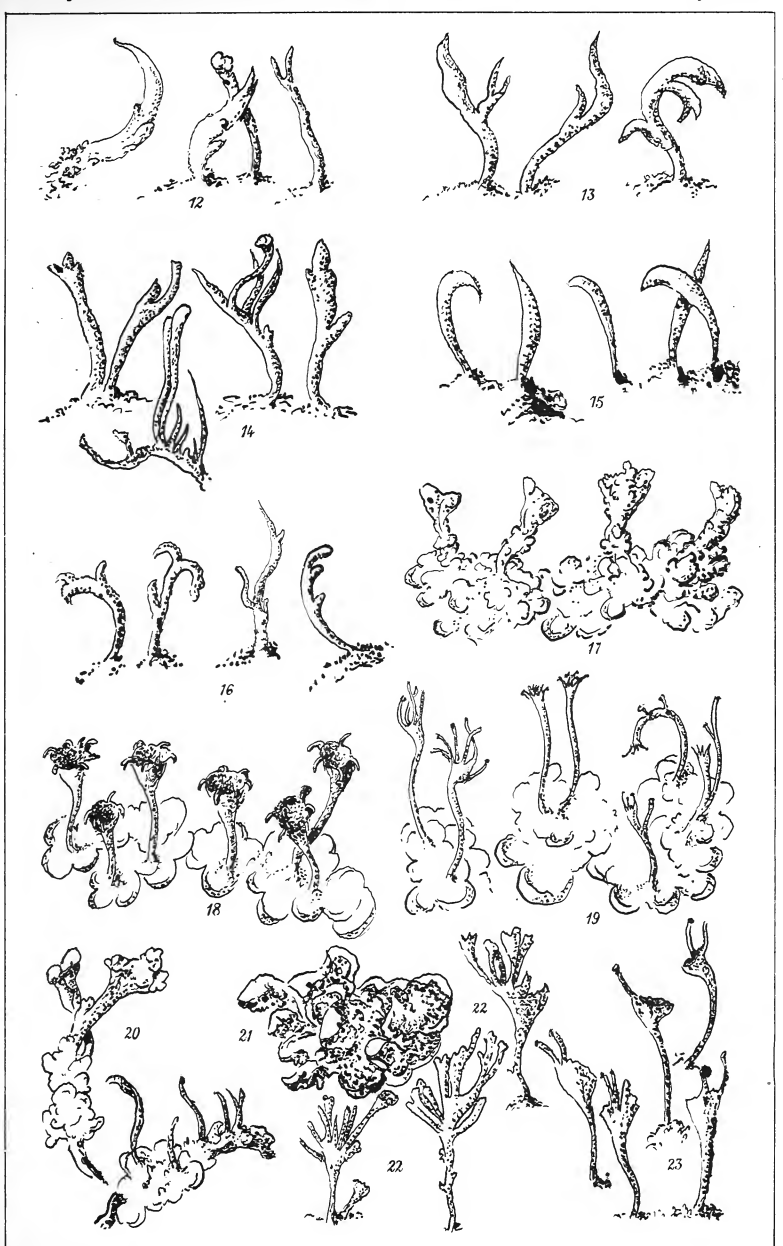
carneola Fr.; O.: Heide im Windhäuser Holz; Heide über Steigerthal auf Gips, zwei sichere Fundorte der carneola (fig. 84), die von einzelnen Formen der pyxioides (Wallr.) Britz. nur durch Untersuchung mit Ätzkali unzweifelhaft unterschieden werden kann.

Sehr fraglich erscheint das Vorkommen der Cl. turgida im Harz. Wallroth p. 187 und 188 sagt kein Wort davon, daß sie dort vorkommt. Demgemäß spricht sich Arn. in seinem XXX. Fragment p. 8 dahin aus, daß Wallroth die turgida im Harz nicht beobachtet habe und er fügt bei, daß sie deshalb im Straßburger Herbar Wallroths fehle. Wainio, der die Wallrothschen Formen mit "spectat" und "exactius non sunt cognita" gedeutet hat, war wie Arn. offenbar auch der Anschauung, daß Wallroth die turgida nicht als Bürgerin der Harzgegend bezeichnen wollte; sonst hätte Wain. gewiß unter der Distributio geographica I. p. 498 des Harzgebirges oder wenigstens Germaniens erwähnt. Von dem durch meine drei Exsikk. (743, 812a und 812b) nachgewiesenen Standort der turgida im Regengebirge konnte das früher erschienene Werk Wainios selbstverständlich keine



Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.

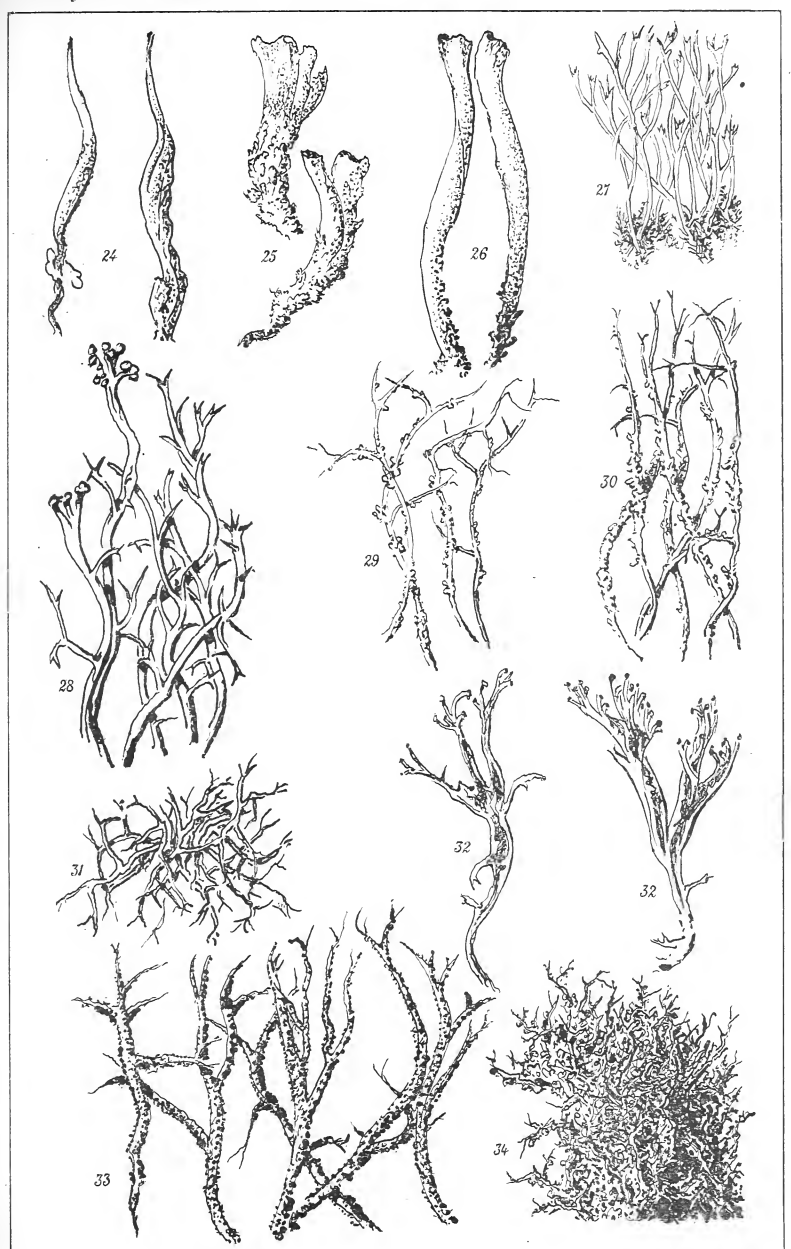




M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.

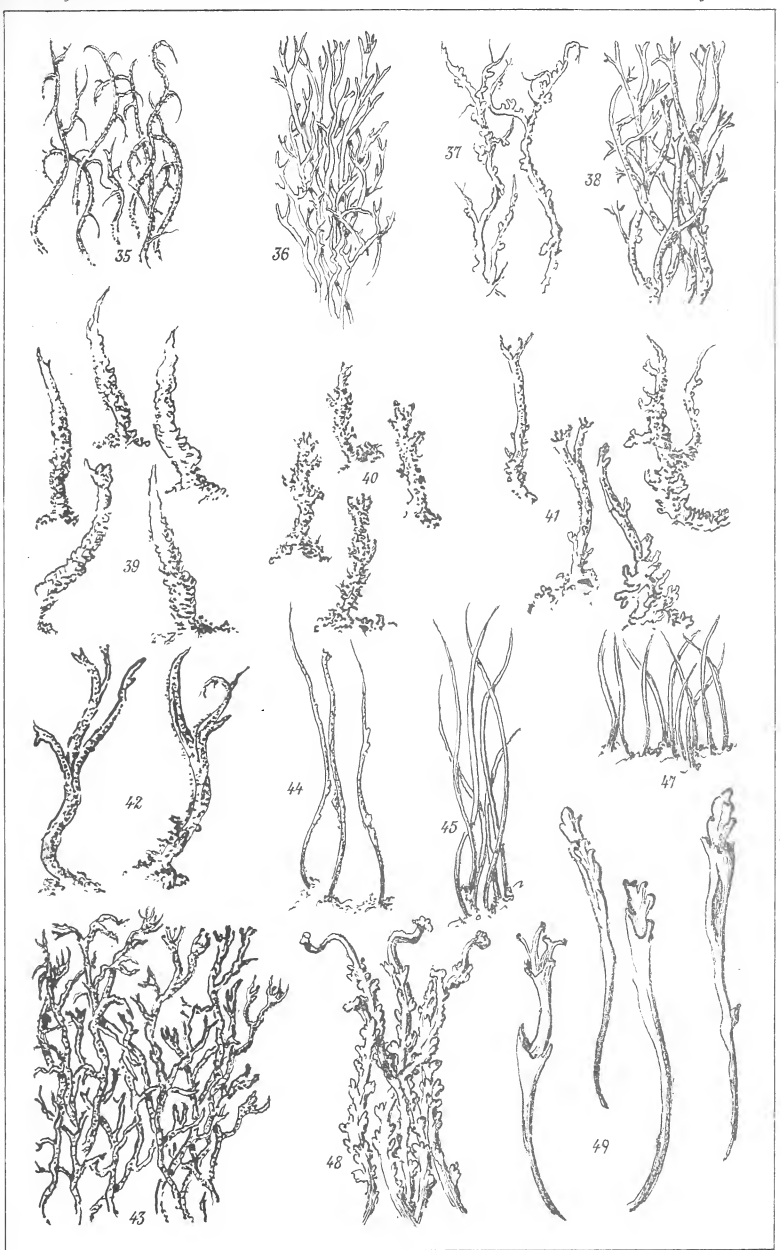




M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.

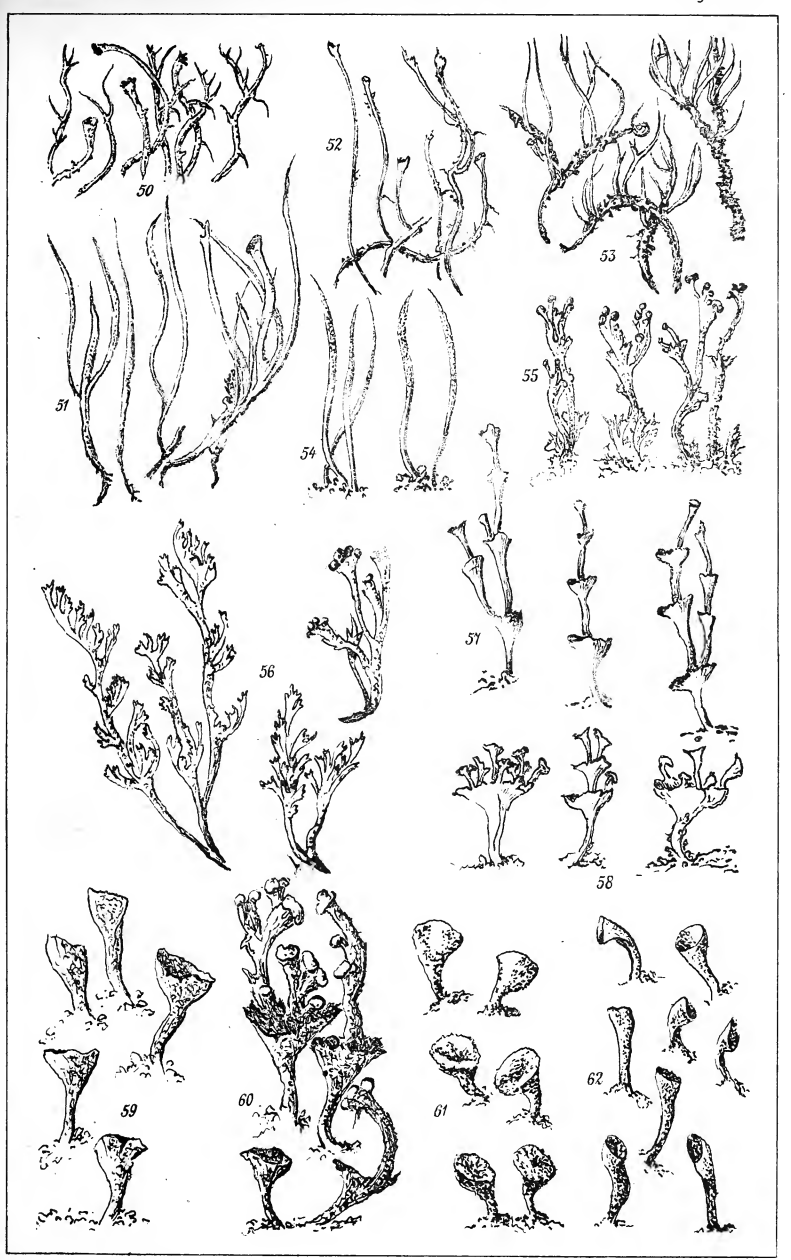




M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.

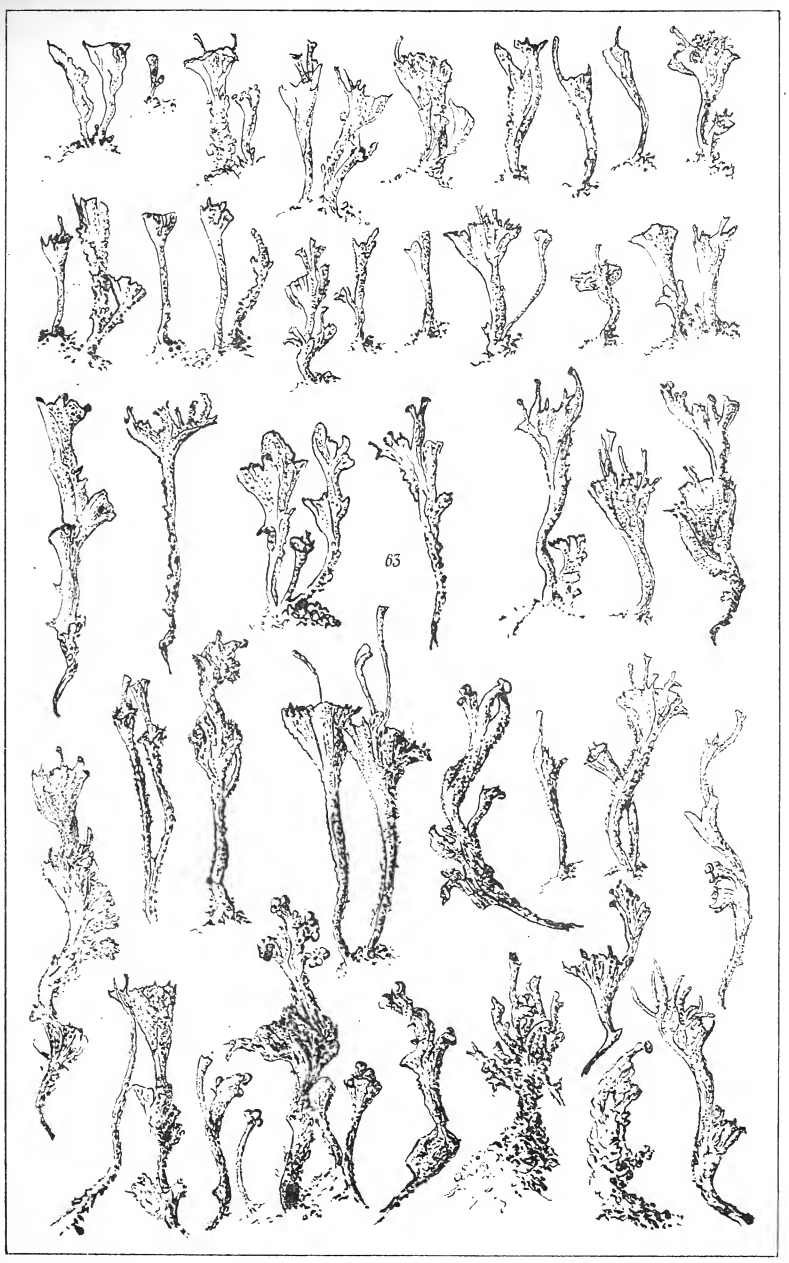




M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.

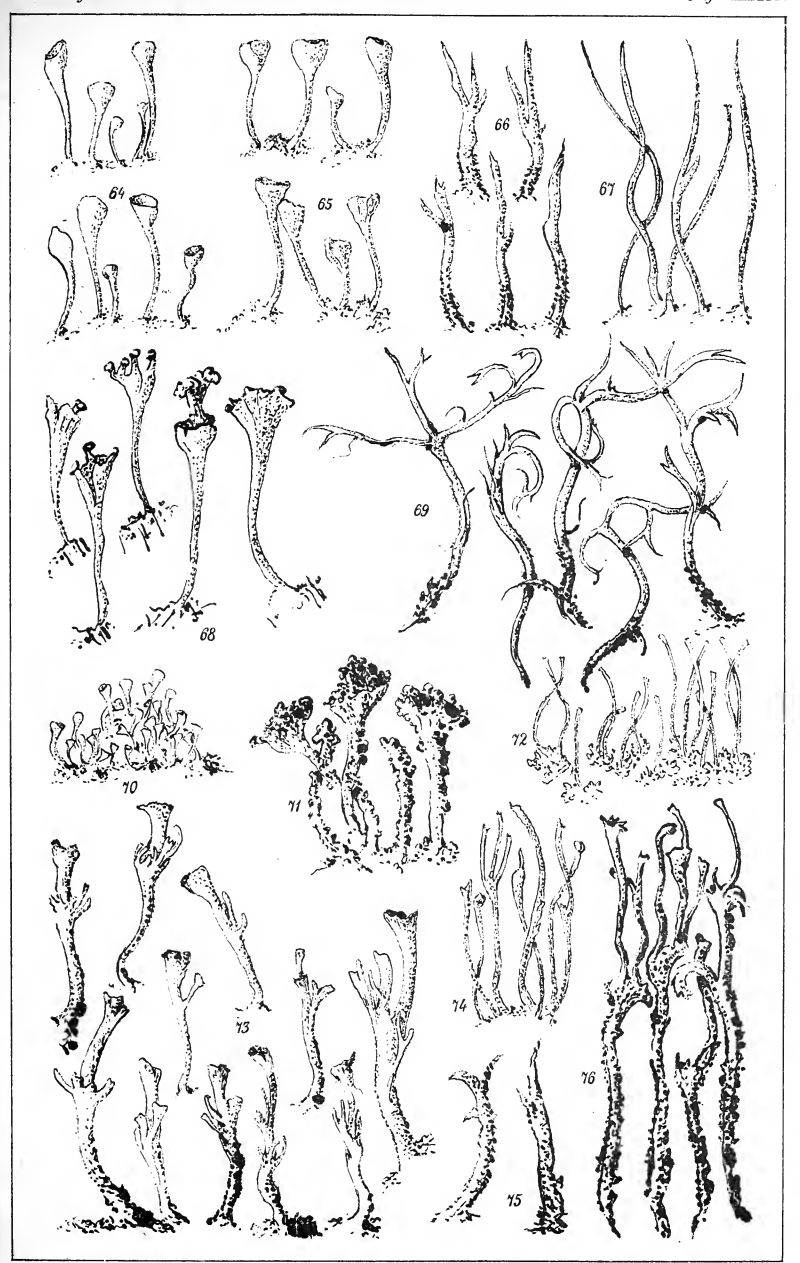




M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.

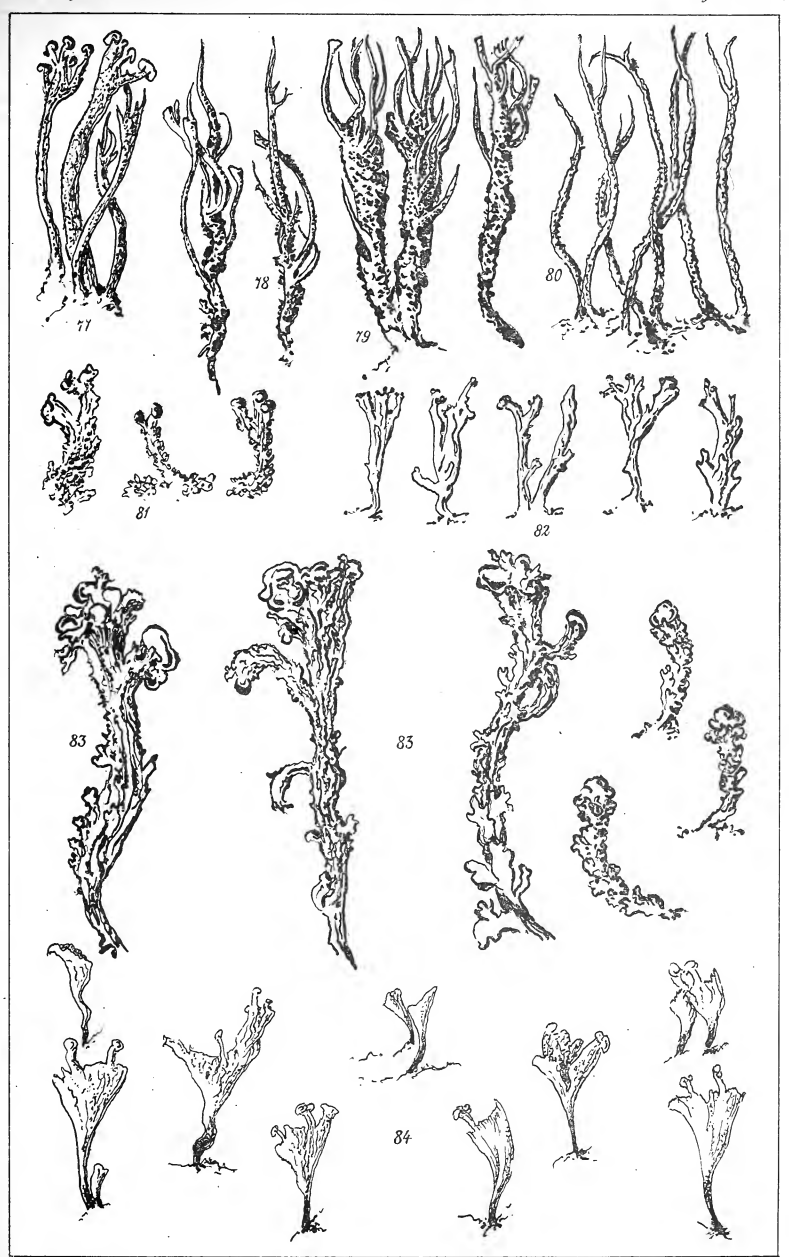




M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.





M. Britzelmayr.

Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.



Notiz nehmen. In O. ist die turgida ebensowenig als in einer andern mir aus dem Harz vorliegenden Sammlung vertreten.

Auch das Vorkommen der Cl. strepsilis im Harz kann nicht als festgestellt erachtet werden. Wallr. beruft sich bei seiner coralloidea lediglich auf die coralloidea Ach., von der Th. Fr. p. 86 sagt: "semel ab Achario lecta neque iterum reperta potissimum tacite praetereunda; verisimiliter est forma abnormis Cl. furcatae." Nur mit Rücksicht auf die warzige Oberfläche hat Wallroth nach der von Acharius gegebenen Beschreibung seine coralloidea (strepsilis?) aufgenommen, wie Arn. l. c. bezeugt. Und Wainio II. p. 410: "solum e descriptione cognita sunt", womit er die Wallrothschen Formen der corall. meint. Durch Standortsangaben hat W. hie und da etwas Licht über manche Art oder Form verbreitet. Aber bezüglich seiner corall. drückt er sich durchaus nicht derart aus, als ob er sie im Harz wirklich gefunden hätte: "sie kann auf trockenen Vorbergen aufgesucht werden". Im Straßburger Herbar ist sie so wenig als in Oßw. enthalten; es ist daher auch die Möglichkeit ausgeschlossen, die corall. Wall. auf die sehr charakteristischen Reaktionen der strepsilis zu untersuchen.

Noch die gracilescens (Fl.) Wainio, welche Arn. mit der allgemeinen Bemerkung übergeht, daß die Kenntnis der Wallrothschen degenerans durch die von ihm beigefügten Zitate erleichtert sei. Wainio II. p. 156 "a) simplex Wallr. p. 128 ad statum Cl. gracilescentis et Ĉl. degenerantis spectare videtur" und p. 160 bezüglich der a) gracilesc. Wallr. "nach den von ihm zitierten Exsikkaten". Weitere als diese keine Sicherheit für das Vorkommen der gracilesc. im Harz gewährenden Anhaltspunkte fehlen. Sie ist weder in der Straßburger Sammlung Wallroths noch in Oßw. vorhanden. Von mir ist die degen. gracilescens Fl., nach dem Vorgange Wainios, II. p. 160, als "atypica" im exs. 783, aber nicht aus dem Harz, sondern aus dem Regengebirge (Maschenberg) ausgegeben worden.

Vorstehend sind wiederholt die von mir herausgegebenen "Lichenes exsiccati in Wort und Bild" sowie meine teils durch diese, teils durch weitere Abbildungen belegten Cladonien-Monographien erwähnt. Daß es sich bei Exsikkaten, bei Abbildungen und deren Beschreibungen — neben der stets angegebenen Zugehörigkeit zu bestimmten Arten oder Formen - nur um Individuen eines Standorts handeln kann, ist selbstverständlich.

# Bastard oder Zwischenform oder selbständige Art von Calamagrostis? Epigeios? oder?

Von

Dr. Kuntz, Wanzleben.

Mit Tafel XIX.

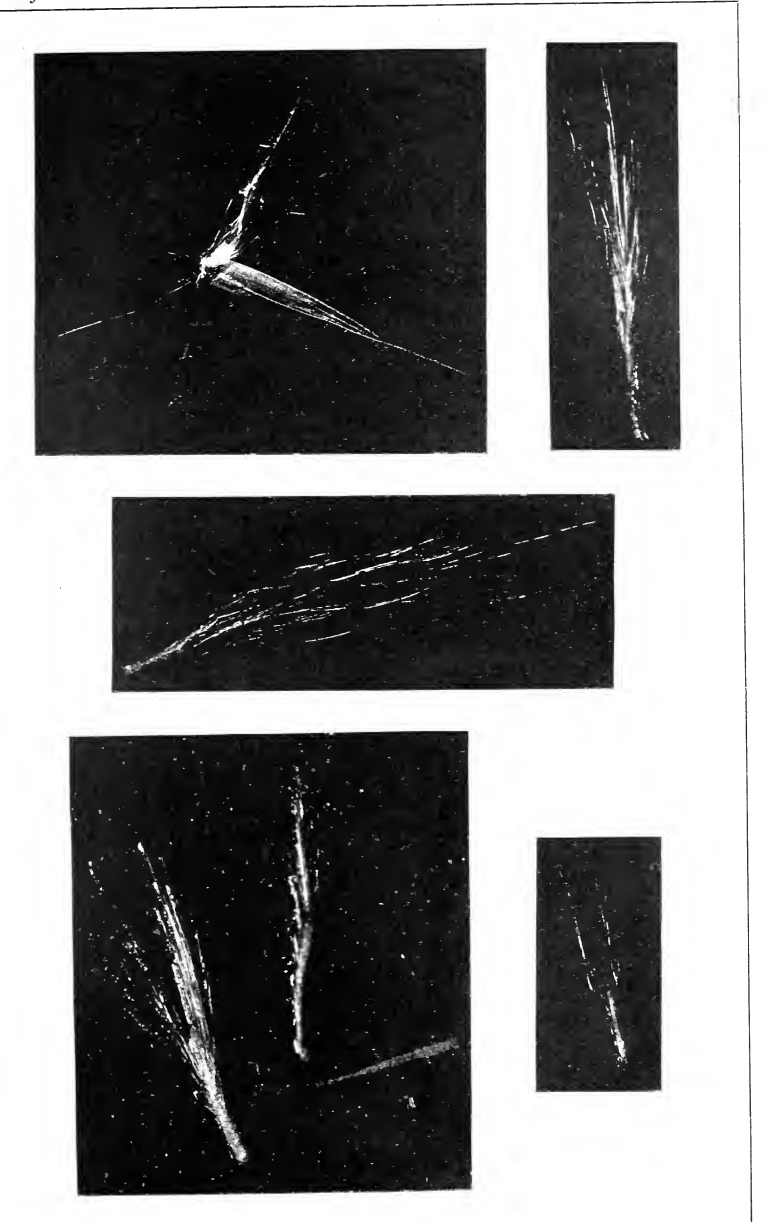
Man liest in botanischen, die Artenkreuzung besprechenden Abhandlungen, daß Bastarde zwischen Gramineen-Arten äußerst selten seien; befragt man die neueren Werke über diesen Gegenstand, z. B. die Synopsis von Asch. u. Gr., so findet man das Gegenteil. Die Bastardbildung bei den Gräsern ist wahrscheinlich ein recht häufiges Vorkommnis, so daß man zu der Ansicht gelangt, es könne zwischen Arten derselben Gattung mindestens ebensoviel Bastarde geben als Arten vorhanden sind; wir haben sie nur noch nicht alle gefunden; noch mehr, die Bastarde kreuzen sich selbst wieder, sogar wiederholt, zuletzt zu Produkten, an denen die Zahl der Kreuzungen und die Art der Komponenten nur noch dem sorgfältigsten und gewiegtesten Sachkenner erkennbar bleibt.

Dies ist noch nicht alles. Die Schwierigkeit des Erkennens wird erhöht durch sogen. Zwischenformen, die nicht typisch und

nicht hybrid sind, Übergänge von einer Art zur anderen.

Zur richtigen Deutung solcher gekreuzter oder Übergangsformen genügt, obwohl dies die Hauptsache zu sein schent, nicht immer das gesellige, die Vermischung herbeiführende Zusammenstehen der verschiedenen Arten.

Einerseits findet man von Calamagrostis Bastarde, ohne inderen Nähe die beiden oder wenigstens einen der beiden Parentes zugleich zu finden; andererseits, und dies scheint mir noch auffallender, gibt es Versammlungsorte zweier oder dreier verschiedener Arten von Calamagrostis, ohne daß diese — vielleicht seit der Glacialzeit beieinander — bis jetzt im stande gewesen wären, eine Kreuzung zu bewerkstelligen. Hierfür ein Beispiel. In einer Waldlichtung des Hakels (Bergwald bei Hedersleben) mit Sumpfboden steht vereinigt die lanceolata, epigeios und arundinacea; dazu kommt auch noch die Agrostis alba und vulgaris. Hier sollte man glauben, irgend welche Kreuzung vorzufinden; es ist



Verlag von C. Heinrich, Dresden-N.



mir jedoch nicht gelungen, auch nur die leiseste Spur von Hybridation zu entdecken; es fehlt die acutiflora, die Hartmaniana, die Neumaniana usw.

Woran liegt dies? Ich erhielt von Lehbert-Reval eine von ihm neuerdings verfaßte Abhandlung (Beiträge zur Kenntnis der ostbaltischen Flora II, lanceolata und purpurea); darin berichtet der Verfasser, daß er unter den im (dortigen) ostbaltischen Florengebiete vereinigten fünf Arten von Calamagrostis nicht weniger als zehn Bastarde gefunden habe.

Aus den Mitteilungen des Botanischen Vereins für Thüringen geht ferner hervor, daß auch in diesem Gebiete die Bastarde von

nachbarlich vereinigten Calamagrosten häufig sind.

Diese Bevorzugungen gewisser Gegenden können doch nur bedingt sein durch die Beschaffenheit des Bodens, wenn wir auch noch nicht nachzuweisen vermögen, welche spezielle Faktoren darin wirken. Und wie bei den Bastarden, so doch wahrscheinlich

auch bei den nichthybriden Zwischenformen.

Im nachfolgenden versuche ich eine solche näher zu betrachten. Ich werde wenigstens nachzuweisen mich bemühen, daß sie eine Zwischenform ist, weder Bastard noch typische Form. Auf einer Bodewiese bei Etgersleben fand ich 1906 isoliert zwei Calamagrostis-Rispen, die ich zunächst für typische Epigeios hielt, demnach auch nur gewissermaßen gewohnheitsmäßig mitnahm, abgeschnitten ohne Wurzel und Unterhalm.

Der mitgenommene Torso hat folgende Eigenschaften:

Halm. Stengel bis 5 mm stark, starr aufrecht, glatt und kahl; wahrscheinlich hat er nur drei Knoten. Scheiden glatt und kahl; Spreiten am Rande und auf der Oberseite schärflich, unbehaart, starr bis auf die obere überhängende Hälfte, bis 6 mm breit, auf der Oberseite graugrün, auf der unteren dunkler grün; sie schienen mir etwas kürzer als sonst. Blatthäutchen 5 mm breit, rund ganzrandig, doch auch ein wenig gespalten, glatt, starknervig, ohne jede Pubescenz, an den Rändern violett, am Grunde weißlich. Rispen fast aufrecht, 22 und 23 cm lang, locker zusammengezogen, geknäuelt und gelappt; die oberen Hälften sind etwas reichblütiger als die unteren, im ganzen grün, doch untermischt mit violettem Schimmer; der längste Ast eines unteren Halbquirls erreicht die Mitte des nächstoberen Internodiums; Spindelglieder und Äste abwärts rauh.

Ährchen bis 8 mm lang in der Mitte der Rispe, bis 6 mm am Grunde und an der Spitze derselben; in ihrem oberen Drittel schwach sichelförmig gebogen, und zwar (naturgemäß) nach der inneren oberen Seite.

Untere Hüllspelze mit violettem Ringe an der Basis, ebensolchen Rändern und ebenso Spitze, Rückenfläche grün, 7—8 mm lang. Untere Hälfte schmal lanzettlich, obere pfriemlich in eine nicht zu lange, nicht grannenartige Spitze auslaufend, an welcher bis Ende die Zusammenfaltung der Ränder zu erkennen bleibt. Krautartig, weich, kaum etwas durchscheinend, ein wenig glänzend. Unteres Sechstel scheinbar glatt, doch mit feinsten Höckerchen bestreut. Mittelnerv in der unteren Hälfte mit größeren

nach oben gerichteten fast haarlangen, in der oberen mit etwas kleinerem aber dichter stehenden Häkchen besetzt; im übrigen ist die ganze Hüllspelze mit glänzenden punktförmigen Höckerchen bestreut, die dem unbewaffneten Auge als weiße Pünktchen erscheinen. Sie ist einnervig, wie wahrscheinlich bei allen Calamagrosten.

Obere Hüllspelze, dreinervig, wie bei allen Calamagrosten, bis 6 mm lang, grünlich, bisweilen mit einzelnen violetten Adern, d. h. Nerven, die sich überhaupt gut markieren. Untere Hälfte unverkennbar breiter als diejenige der unteren Hüllspelze. Auf den Nerven stehen miskroskopische nach oben gerichtete Häkchen. Rückenfläche etwas glänzend, zwischen den Nerven etwas mehr durchscheinend als die untere Spelze, noch mehr die außerhalb der Seitennerven befindliche häutige Verbreiterung der Spelze. Von den beiden Seitennerven ist oft der eine bis zur Spitze laufend, während der andere in der oberen Hälfte verschwindet.

Deckspelze bis 4 mm lang, also erheblich kürzer (etwa halb so lang) als die Hüllspelzen, 1 mm breit, farblos, glänzend, durchscheinend, glatt, obwohl mit winzigen Höckerchen dicht bestreut, zähe und biegsam, papierähnlich elastisch, auf den drei bis fünf Nerven schärflich von nach oben gerichteten feinsten Häkchen. Die inneren Seitennerven — wenn sie vorhanden sind — lassen sich gewöhnlich bis zu ihrer Endspitze verfolgen. Der Endspalt ist 1 mm lang; die Seitenspitzen enden in je zwei bis drei ungleiche Zähnchen; ihre Innenränder sind mit Härchen besetzt.

Auf der Höhe ihres untersten Viertels entläßt die Deckspelze eine lange starke rauhe Granne, die zwischen ihrem unteren und mittleren Drittel ein- oder zweimal schwach gebogen ist, aber in der Mittellinie bleibt und bisweilen einmal gedreht ist. Sie erreicht fast die Spitzen des Haarkranzes.

Vorspelze  $2^3/_4$  mm lang, äußerst zart, farblos, glänzend, durchsichtig.

Haarkranz gleichmäßig dicht, fast sämtliche Haare sind  $5^{1}/_{2}$  mm lang, die längsten 1 mm kürzer als die Hüllspelzen, einzelne viel kürzer; zwischen den Spitzen der längsten, oder etwas tiefer, steht die Granne.

Achsenfortsatz, Rudiment der zweiten Blüte. Da dieses das Hauptmerkmal der beiden Rispen bildet, so bedarf es einer möglichst detaillierten Beschreibung desselben.

Von verschiedener Größe und Behaarung ist er insofern, als er vielfach dem typischen Pinsel der Gruppe Deyeuxia oder auch dem von Halleriana resp. purpurea gleicht, geeignet, entweder auf eine Verwandtschaft mit diesen hinzuweisen, oder irre zu führen. Jedenfalls müssen wir klar werden über dieses Vorkommnis. Ich kann nur wünschen, daß ich mit meiner Entdeckung möglichst bald Nachfolger finden werde. Es ist doch nicht anzunehmen, daß diese Pflanze der Bodewiese ein Unicum sei; ich bin vielmehr überzeugt, daß sie sich öfters finden werde, nachdem nunmehr die Aufmerksamkeit darauf gelenkt worden ist.

Dieser Achsenfortsatz trägt entweder auf beiden Seiten einige kurze Härchen und hat dann eine gabelförmige Gestalt, oder aber es ist ein regelmäßiger Pinsel mit langen Endund Seitenhaaren; an den Seiten sind sie oft kurz; am Ende stehen sie dichter, an den Seiten weniger zahlreich.

Ich unterscheide nun am Griff speziell Basis, Stiel (Schaft), Terminalanschwellung und Endkegel. Seine Länge erreicht die größten der bisher beobachteten Maße, gewöhnlich beträgt sie 3/4 mm, nicht ganz selten aber 1 mm, bisweilen nur 1/2 mm. Hierbei ist die Behaarung nicht eingerechnet.

Die Basis ist etwas stärker als der Stiel, in welchen sie nach kurzer Krümmung, die an den Handgriff eines Pistoles erinnert, übergeht. Nicht selten werden schon an der Basis einzelne winzige Härchen sichtbar.

Der Stiel (Schaft) ist rundlich, fein, doch in der Stärke etwas verschieden. Er erscheint deutlich gegliedert in vier bis sechs Abschnitte, die sich äußerlich markieren durch schwach hervortretende dunklere Querleisten oder Ringe in gleichen Abständen. Aus diesen Leisten kommen die kurzen oder auch längeren feinen wenigen Härchen des Stielschaftes; ich glaube mit Bestimmtheit erkannt zu haben, daß aus noch anderen beliebigen Punkten diese Härchen nicht hervorsprießen. Sie sind, wie bemerkt, meist kurz, die untersten nicht von der Länge des Stielschaftes, sie werden indes um so länger, je höher ihre Austrittslinien stehen; die aus den obersten Leisten kommenden sind bisweilen schon von bedeutender Länge und auch zahlreicher. Nicht selten ist aber der Stielschaft ganz haarlos und es entspringt dann nur aus dem oberen Ende der kurze oder lange Haarpinsel.

Sehr merkwürdig nimmt sich nun das obere Ende des Stieles aus. Hier verdickt er sich zu einer erheblichen Anschwellung, deren Rand ausgezackt erscheint etwa wie ein Kragen oder eine Krause, ich erlaube mir sie Terminalanschwellung zu nennen. Aus dieser schießen die langen Haare entweder spärlich oder pinselartig dicht; ich habe bei arundinacea kein Stielchen gefunden, welches einen stärkeren oder längeren Pinsel gezeigt hätte. Diese Behaarung ist gewöhnlich nicht ganz der des Haarkranzes gleich lang, bisweilen aber vollkommen.

Der Stielschaft ist, abgesehen von den Querleisten, noch dicht längsgestreift und erinnert dadurch an die Streifung des Halmes von Calamagrostis. Man wird zu dem Gedanken geführt, daß das Stielchen zu vergleichen sei einem verjüngten Halme, bei welchem infolge Verkürzung die Knoten und Internodien kontrahiert erscheinen als Querleisten und Stielglieder. Oder man könnte es auch vergleichen mit einer verkürzten Rispe, bei welcher die Verästelungen als Härchen erscheinen.

Hinter der Terminalanschwellung, von den Härchen umkränzt, liegt ein flacher Sulcus, oder auch eine flache Foveola, aus deren Grunde noch ein kurzer pyramidaler Kegel hervorkommt, der auch bisweilen noch behaart ist und aus seiner anscheinend klaffenden Spitze einen krümligen Detritus oder — vielleicht richtiger — ein breiiges Plasma austreten läßt.

Es frägt sich, wie sich hiergegen der behaarte Fortsatz der anderen, mit solchem begabten Calamagrosten verhält. A priori schon darf man annehmen, daß, wie alle Teile der Rispe, so auch der Fortsatz ein wesentlich anderer sein müsse. Dies trifft zu bezüglich gewisser Merkmale, so daß man den einen vom anderen bei genauer Prüfung zu unterscheiden vermag.

So ist z. B. die Unterscheidung von arundinacea möglich. Denn: zwar ist auch bei dieser der Fortsatz stets gegliedert und gezeichnet durch Ringlinien oder Leisten, aus denen lediglich die Härchen entspringen; aber die Gliederung ist viel enger und zahlreicher, so daß man unter dem Mikroskop einen Myriopoden zu haben glaubt; ferner stehen die Härchen zweiseitig; sie steigen stufenweise aus gleicher Höhe auf, sind etwas stärker als bei jenem, und stehen in spitzem Winkel fast kammzinkenartig ab. Ferner ist der Fortsatz von arundinacea doch um ½ mm länger, und hat keine Terminalanschwellung, er verjüngt sich vielmehr nach dem Ende zu allmählich zu einer pyramidalen Kegelspitze.

Ich habe auch die Achsenfortsätze von neglecta, purpurea, Halleriana und Hartmaniana mikroskopisch untersucht; indes ist es mir nicht gelungen, bei diesen Arten den geschilderten Gliederbau zu erkennen. Auch stehen bei diesen die Härchen nicht regelmäßig, bald dichter bald dünner, lückenhaft, öfters einseitig; das Stielchen ist auch kürzer. Nur neglecta zeigt etwa einen der arundinacea ähnlichen Bau, ist jedoch dichter und bis auf den Grund behaart. Auf keinen Fall stehen die Härchen bei neglecta zweizeilig, was selbst bei unserer Pflanze bisweilen vorkommt.

Hiermit wäre ich am Ende der anatomischen Schilderung letzterer und ich käme nun zur Diagnose, zur Artbestimmung eventuell systematischen Einstellung.

Ansehen und Tracht der Rispe, auch Halm und Blatt, sind ganz wie bei *Epigeios*; man könnte aus der Schilderung derselben den Schluß ziehen, es handle sich lediglich um eine vulgäre *Epigeios*, von welcher nochmals eine Beschreibung zu liefern ebenso prätentiös wie überflüssig gewesen wäre. Dafür hielt auch ich sie, und ich hätte sie abgestoßen, wenn nicht die zwei auffallenden Momente:

- 1. die Fünfnervigkeit,
- 2. aber kategorisch der pinselförmig behaarte Achsenfortsatz, der sich unter der Lupe sofort aufdringlich bemerkbar machte, mich aufgefordert hätten, die Rispen einer besonderen Betrachtung zu widmen. Absurd aber hätte es erscheinen müssen, den Sachkennern von einem Calamagrostis-Fortsatz zu berichten, ohne zugleich nachzuweisen, daß dies Rudiment von mir gefunden wurde an einer Stelle, wo es bisher nicht gesucht, wenigstens nicht gefunden worden war.

In der Tat sind die beiden angeführten Momente die einzigen, die ich herauszufinden vermochte.

Was die Fünfnervigkeit bei *Epigeios* betrifft, so ist diese neuerdings häufiger gesehen worden und es ist Torges' Verdienst,

festgestellt zu haben, daß die fünfnervige Epigeios als systematische Übergangsform von den Drei- zu den Fünfnervern zu betrachten ist.

Dennoch scheint es, als ob die Bedeutung der Fünfnervigkeit sowohl in morphologischer als auch in phylogenetischer Beziehung noch nicht völlig ans Licht gebracht worden sei, so daß ich meine, man erweise der Wissenschaft immerhin noch einen Dienst, wenn man solche Fälle öffentlich mitteilt und bespricht. Es kann doch nicht genügen, anzuführen: Epigeios dreinervig, bisweilen fünfnervig; damit ist nichts erklärt, um so weniger, als die fünfnervige Epigeios immer zugleich einen respektablen, wenn auch unbehaarten Achsenfortsatz besitzt.

Wichtiger für unseren Zweck ist natürlich die Behaarung des Fortsatzes unserer Pflanze. Welcher Art sie sei, habe ich eingehend geschildert. Ein Teil der Blüten trägt nur zwei bis drei Härchen am Fortsatz, der größte Prozentsatz hat einen kurzen Pinsel, in mindestens einem Zehntel der Fälle ist es aber ein starker langhaariger Pinsel mit wohlorganisiertem Stielchen.

Ist es nun ohne weiteres denkbar, daß, wenn die Behaarung überhaupt — obwohl nur in der Gestalt einer zweizinkigen Gabel — vorkommen kann, auch das Vorkommen des vollen Pinsels — der *Deyeuxia*-Gruppe — sich einfinden kann ohne

Mitwirkung besonderer noch aufzufindender Faktoren?

Wenn ja, so ist alles gleichbedeutend und es ist ziemlich irrelevant, ob die Epigeios einen vollen Pinsel trägt oder nur eine Andeutung von Härchen; wenn nicht, so müßten die Faktoren entdeckt werden können, welche speziell bei dieser und nicht bei jener Pflanze den vollen Pinsel erzeugt haben.

Hier stehe ich aber am Ende meines Könnens.

Unsere Pflanze steht in einer Bodewiese isoliert, ohne Nachbarschaft von anderen Calamagrosten. Dazu kommt, daß die hier denkbaren anderen Arten, welche in Betracht kommen könnten, überhaupt nicht ihren Standort auf Wiesen haben; sie stehen im Walde und, was unsere Bodewiese anlangt, so befindet sich diese allseitig in für Kreuzungszwecke unerreichbarer Ferne von Berg und Wald. Die Möglichkeit einer Hybridation fehlt also durchaus. Die einzige Möglichkeit wäre die Kopulation mit *litorea*: diese kommt hier vor, aber die *litorea* entbehrt bekanntlich eines Fortsatzes gänzlich.

Kreuzung ist also ausgeschlossen. Wäre denn nun aber nicht eine sogenannte Zwischenform denkbar im vorliegenden Falle zwischen Epigeios und arundinacea, wozu eine unmittelbare Nachbarschaft nicht gehört? Wäre eine solche Zwischenform nicht phylogenetisch zu erklären?

Ich bekenne, in die Geheimnisse der Phylogenese viel zu wenig eingeweiht zu sein, um bestimmte Gedanken auszusprechen und konkrete ähnliche Vorkommnisse aus der Welt der Gräser als Analoga zu zitieren. Aber ich wünsche angelegentlichst, daß kompetentere Urteiler sich der Sache annähmen!

Und für diese will ich nicht unterlassen, noch mitzuteilen, daß ich nachträglich auch die Pollenprobe noch vorgenommen habe nach Koelreuter. Ist diese Methode untrüglich, habe ich andererseits mich nicht geirrt, so ist meine Pflanze kein Bastard. Die Pollenkörner erwiesen sich ohne Ausnahme rund

geschwollen, einzelne von diesen geplatzt.

Zum Schluß habe ich noch mitzuteilen, daß ich von den Achsenfortsätzen mikroskopische Präparate selbst gefertigt und von diesen durch Zeiß-Hamburg habe Mikrophotogramme herstellen lassen. Welcher Fortsätze die *Epigeios* fähig ist, davon liefern diese Darstellungen, obwohl sie infolge meines Mangels an Übung und Erfahrung manche Schwächen erkennen lassen, immerhin einen genügenden Beweis.

Wanzleben im Dezember 1907.

Dr. Kuntz.

# Conspectus Florae Turkestanicae.

Übersicht sämtlicher bis jetzt für den Russischen Turkestan [d. h. für die Gebiete: Transkaspien, Syrdarja, Fergana, Samarkand, Semiretschje, Semipalatinsk (außer dem östlichen Teile), Akmolly, Turgai und Uralsk (jenseits des Uralflusses) nebst Chiwa, Buchara und Kuldsha] als wildwachsend nachgewiesenen Pflanzenarten.

Zusammengestellt

von

# Olga Fedtschenko,

St. Petersburg

und

#### Boris Fedtschenko,

Oberbotaniker a. Kaiserl. Botan. Garten, St. Petersburg.

(Fortsetzung.)

201. Astragalus L.

# I. Subgenus Pogonophaca.

1. Phyllolobium.

1018. A. Hoangtschu Franchet, Pl. David I. 86.
Dshungarischer Alatau: oberer Taldy und mittlerer
Dshin (A. Regel 1879). Pilutschi-Schlucht (A. Regel
1879).

2. Sesbanella.

1019. A. Falconeri Bunge, Astrag. geront. pars I. p. 4; pars II. N. 6. — Hook. Fl. br. Ind. II. p. 120.

Schugnan, im Tale des Flusses Pändsh (B. Fedtschenko!! 1904).

#### 3. Falcinellus.

1020. A. bakaliensis Bge., Reliq. Lehm. N. 378. — Boiss. Fl. or. II. p. 231. — Bunge, Astrag. geront. N. 17. — Bunge, Astrag. turkest. N. 1.

Syr-darja-Gebiet: Sandwüste Kisil-Kum, bei Bakali.

# II. Subgenus Trimeniaeus.

4. Ophiocarpus.

1021. A. ophiocarpus Benth. in Hook. et Thomson Pl. Ind. exsicc.

— Bunge, Astrag. geront. N. 28. — Hook. Fl. br. Ind. II. p. 122.

A. Paulseni Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 445. Syr-darja-Gebiet, Westlicher Tian-schan, Pamiroalai.

#### 5. Cycloglottis.

1022. A. campylotrichus Bge., Astrag. turkest. N. 2.

A. kunigudensis Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 447.

Syr-darja-Gebiet: Taschkent, Hungersteppe; Samarkand-Gebiet; Buchara; Pamiroalai; Kopet-dagh.

1023. A. contortuplicatus L., Sp. pl. (ed. 1<sup>a</sup>) p. 758. — **1753.** — Led. Fl. ross. I. p. 639. — Boiss. Fl. or. II. p. 230. — Bunge, Astrag. geront. N. 88. — Bunge, Astrag. turkest. N. 3. — Hook. Fl. br. Ind. II. p. 122.

Uralsk-Gebiet, Akmolly-Gebiet, Semiretschje-Gebiet, Syr-

darja-Gebiet, Chiwa.

# 6. Oxyglottis.

1024. A. tribuloides Delile, Ill. Fl. aegypt. p. 22. — Led. Fl. ross. I. p. 637. — Boiss. Fl. or. II. p. 224. — Bunge, Astrag. geront. N. 29. — Bunge, Astrag. turkest. N. 4. — Hook. Fl. br. Ind. II. p. 122.

A. Kirghisicus Schtschegl. Suppl. à la fl. altaique p. 97. Semiretschje-Gebiet; Transkaspien; Buchara; Westlicher

Tian-schan: Mogol-tau.

1025. A. filicaulis Fisch. et Mey. in Led. Fl. ross. I. p. 637. — Boiss. Fl. or. II. p. 227. — Bunge, Astrag. geront. N. 35. — Bunge, Astrag. turkest. N. 5.

A. agrestis Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss.

1904. p. 446.

A. ammophilo Kar. Kir. affinis Bge.: zwischen Katty-kurgan und Ulus (O. Fedtschenko!! 1869).

A. rytilobus Bge., Astrag. turkest. N. 8.

A. leptodermus Bge., Astrag. turkest. N. 9.

A. Nawabianus Aitch. et Baker in Aitch., Afg. Delim. Comm. p. 49.
Ost-Ufer des Kaspischen Meeres (Lessing); Semiretschje-Gebiet, Syr-darja-Gebiet, Samarkand-Gebiet, Transkaspien, Kuldsha, Buchara, Fergana, Dshungarischer

Alataus, Tian-schan, Pamiroalai.

1026. A. cruciatus Link., Enum. hort. Berol. II. p. 256. — Bunge, Astrag. geront. N. 33. — Boiss. Fl. or. II. p. 225.

A. Asterias Stev. ex Led., Fl. ross. I. p. 636. Transkaspien.

Es wird eine Varietät angeführt:

β desertorum O. Kuntze, Pl. or. ross. p. 183.

1027. A. oxyglottis Stev. in M. B. Fl. taur.-cauc. 2. p. 192. — Led. Fl. ross. I. p. 636. — Boiss. Fl. or. II. p. 229. — Bunge, Astrag. geront. N. 36. — Bunge, Astrag. turkest. N. 6.

Semiretschje-Gebiet: bei Sogoty (Krassnow!); Syr-darja-Gebiet; Samarkand-Gebiet: Pändshakent; Transkaspien; Buchara; Westlicher Tian-schan: Mogol-tau.

1028. A. ammophilus Kar. et Kir., Enum. Song. N. 261. — Boiss. Fl. or. II. p. 228. — Bunge, Astrag. geront. N. 39. — Bunge, Astrag. turkest. N. 7.

A. persopolitanus Boiss., Diagn. Ser. I. fasc. 9. p. 60. Semiretschje-Gebiet; Syr-darja-Gebiet: Kisyl-kum; Bu-

chara; Westlicher Tian-schan: Mogol-tau.

1029. A. sesamoides Boiss., Diagn. Ser. I. fasc. 9. p. 59. — Boiss. Flor. or. II. p. 227. — Bunge, Astrag. geront. N. 44. — Bunge, Astrag. turkest. N. 10.

Semiretschje-Gebiet; Syr-darja-Gebiet; Samarkand-Gebiet; Tian-schan: Buka 18. IV. (Sewertzow!); Pa-

1030. A. Stella L., Syst. nat. ed. XII. add. tom. II. p. 734 (sec. Richter, Codex Linn. 1767). — Gouan Illustr. 50. — 1773. 3 longistipulatus O. Kuntze, Pl. or. ross. p. 184. Transkaspien.

Nach dem Verfasser selbst (O. Kuntze l. c.) ist es "eine

Zwischenform zu A. sesamoides Boiss."

1031. A. Cornu bovis Lipsky, Material. z. Fl. Centr.-As. I. N. 18. Transkaspien: Perewalnaja!, 24. IV. 1880 (Antonow?).

7. Ankylotus.

1032. A. ankylotus F. et M. in Ind. II. sem. h. Petrop. (1835)
p. 27. — Led. Fl. ross. I. p. 637. — Boiss. Flor. or. II. p. 234.
— Bunge, Astrag. geront. N. 69. — Bunge, Astrag. turkest.
N. 11.
Uralsk-Gebiet; Syr-darja-Gebiet: unterer Lauf d. Syrdarja; Transkaspien.

1033. A. commixtus Bge., Reliq. Lehm. N. 374. — Boiss. Fl. or. II. p. 235. — Bunge, Astrag. geront. N. 70. — Bunge, Astrag. turkest. N. 12.

A. Karelini Fisch. in herb.

A. intermedius Boiss., Diagn. I. 2. p. 53.
Syr-darja bei Taschkent (A. Regel! IV. 1880); Samar-kand-Gebiet; Transkaspien; Buchara; Westlicher Tianschan: Mogol-tau; Pamiroalai: Serawschan, Jagnob, Schahrisäbs; Turkestanische Bergkette: Basmanda-Schlucht (O. Fedtschenko!! 1870).

Es wird die Varietät angeführt: 3 pachylobus Lipsky in herb.

1034. A. Bungei C. Winkl. et B. Fedtsch. in B. Fedtschenko, Fl. d. West. Tian-schan II. N. 394.
Westlicher Tian-schan: Usgent und am Fl. Jassy.

### 8. Buceras.

1035. A. brachyceras Led., Ind. h. dorpat. 1822. p. 3. — Boiss. Fl. or. II. p. 238. — Bunge, Astrag. geront. N. 53.

A. hamosus var. brachyceras Led., Fl. ross. I. p. 638. Wird von Karelin für "Turcomania" angeführt.

#### 9. Aulacolobus.

1036. A. striatellus Pall. e M. B., Fl. taur.-cauc. II. p. 189. — Led. Fl. ross. I. p. 637. — Boiss. Fl. or. II. p. 237. — Bunge, Astrag. geront. N. 90.

Transkaspien.

#### 10. Harpilobus.

1037. A. campylorrhynchus F. et Mey., Ind. sem. hort. petrop. I. p. 23. — Boiss. Flor. or. II. p. 233. — Bunge, Astrag. geront. N. 63. — Bunge, Astrag. turkest. N. 13. Semiretschje-Gebiet; Syr-darja-Gebiet; Fergana; Samarkand-Gebiet; Transkaspien; Kuldsha; Buchara; Tianschan; Pamiroalai: Gulscha, Schahrisäbs.

Es wird eine Varietät angeführt: var. tenuifolia Trautv.

- 1038. A. corrugatus Bert., Amoen. Ital. 38. Bunge, Astrag. geront. N. 58.

  A. quadrisulcatus Bge., Reliq. Lehm. N. 376. Boiss. Fl. or. II. p. 232. Bunge, Astrag. geront. N. 59. Bunge, Astrag. turkest. N. 14.

  Transkaspien; Buchara.
- 1039. A. reticulatus M. B., Fl. taur.-cauc. III. p. 491. Led. Fl. ross. I. p. 638. Boiss. Fl. or. II. p. 231. Bunge, Astrag. geront. N. 57. Bunge, Astrag. turkest. N. 15. A. oliganthus Kar. et Kir., Enum. song. N. 264. Semiretschje-Gebiet.
- 1040. A. gyzensis Delile, Fl. d'Eg. suppl. ined. p. 64 c. icone. Boiss. Fl. or. II. p. 234. Bunge, Astrag. geront. N. 64. Bunge, Astrag. turkest. N. 16.

A. arpilobus Kar. et Kir., Enum. pl. song. N. 263.

A. gysenus (lapsu) Trantvetter, Contrib. fl. Turcom. N. 81. A. harpilobus Bunge, Reliq. Lehm. N. 377. Semiretschje, Syr-darja-Gebiet, Transkaspien, Kuldsha,

1041. A. vandshinus Lipsky, Mater. z. Fl. v. Centr.-As. III. p. 128. N. 236.
Pamiroalai: Darwas, Kalai-Rochar am Fl. Wantsch, auf trockenem, sandig-steinigem Boden, 8. VI. 1897 (S. Kor-

1042. A. trimestris L., Sp. pl. (ed. 1ª) p. 761. — **1753.**  $\beta$  aegiceras (Willd.) O. Kuntze, Pl. or. ross. Transkaspien.

Buchara.

shinsky!).

#### 11. Sewerzowia.

1043. A. Schmalhauseni Bunge, Suppl. Astrag. turkest. N. 9. Sewerzowia turkestanica Rgl. et Schmalh. in Rgl., Descr. pl. nov. fasc. VI. p. 580.

- Astragalus dubius Krassnow, Verzeichnis p. 128. N. 1183. Syr-darja-Gebiet: Taschkent, Tschajan; Samarkand-Gebiet; Buchara: Kabadian, Baldshuan; Tian-schan.
- 1044. A. vicarius Lipsky, Mater. z. Fl. v. Central-Asien I. N. 19 Transkaspien; Vorgebirge des Dshungarischen Alatau: Pilutschi-Schlucht (A. Regel!).

# 12. Dipelta.

1045. A. Dipelta Bge., Astrag. turkest. Suppl. p. 368.

Dipelta turkestanica Rgl. et Schmalh. in Rgl., Descr. pl. nov. fasc. 6 in Act. H. Petrop. V. p. 578—579.

Syr-darja-Gebiet; Tian-schan, Usgent, Karatau; Pamiroalai: Alai-Kette, Serawschan.

#### 13. Thlaspidium.

1046. A. Thlaspi Lipsky, Mater. z. Fl. Centr.-As. II. p. 90, tab. V, fig. 1—3.

Buchara und Pamiroalai: Hissar, bis 5000'.

# III. Subgenus Phaca.

#### 14. Hemiphaca.

1047. A. schugnanicus B. Fedtsch., Beitr. z. Fl. v. Schugnan, N. 68 (Travaux du Musée Botanique de l'Acad. Imp. d. Sc. de St. Pétersbourg, livre 1). — 1902.

Pamiroalai: Schugnan (O. et B. Fedtschenko), Serawschan: Pasrut (A. Regel) und andere Orte am Serawschan (Komarow), Jagnob (Lipsky); Karategin: Pakschif, südl. Abhang (A. Regel); Pamir am Fl. Langar, 17. VII. 1897, beim Langar-Passe, 19. VIII. 1897 und am Passe Tachta-gorum, 26. VIII. 1897 (Korshinsky!).

- 1048. A. densiflorus Kar. et Kir., Enum. song. N. 245. Bunge, Astrag. geront. N. 96. Bunge, Astrag. turkest. N. 17. Hook. Fl. br. Ind. II. p. 125.

  Dshungarischer Alatau; Pamiroalai: Serawschan, Pamir.
- 1049. A. Fetissowi B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 402. Westlicher Tian-schan.
- 1050. A. Tulinowi B. Fedtsch. in O. Fedtschenko, Pamir-Pflanzen N. 71. 1903.

  Pamir (O. et B. Fedtschenko).
- 1051. A. jagnobicus Lipsky, Mater. z. Fl. Centr.-As. p. 138. N. 240. A. densiflorus O. Fedtschenko, Verzeichnis N. 341. Franchet, Pl. d. Turkestan, Mission Capus, p. 257. Pamiroalai: Pasrud, 24. VI. 1870 (O. Fedtschenko!!), Hissar, 7300' (Lipsky), von Nowobot bis Warsaout (Capus!).
- 1052. A. multicaulis Led., Fl. alt. III. p. 295. Led. Fl. ross. I. p. 606. Bunge, Astrag. geront. N. 99. Bunge, Astrag. turkest. N. 18.

Pamiroalai: Alai-Kette, Schtschurowsky-Gletscher (O. Fedtschenko!!).

1053. A. Kuschakewitschi B. Fedtsch. in O. Fedtschenko, Pamir-Flora N. 136.

Tian-schan: Sary-Jassy (Krassnow); Pamir (Kuschake-witsch, O. et B. Fedtschenko).

Man unterscheidet auch:

f. albiflorus Lipsky in herb. — Pamir.

1054. A. mongutensis Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 143, N. 242.

Dshungarischer Alatau: Möngötö.

1055. A. sulcatus L., Sp. pl. (ed. 1<sup>a</sup>) p. 756. — **1753**. — Led. Fl. ross. I. p. 619. — Bunge, Astrag. geront. N. 103. — Bunge, Astrag. turkest. N. 19.

Turgai-Gebiet (Rel. Fisch., pl. Aralo-Caspicae N. 233),

Akmolly-Gebiet, Semipalatinsk-Gebiet.

1056. A. macropterus DC., Prodr. II. p. 283. — Led. Fl. ross. I. p. 614. — Bunge, Astrag. geront. N. 102. — Bunge, Astrag. turkest. N. 20. — Hook. Fl. br. Ind. II. 128.

A. longipes Kar. et Kir., Enum. alt. N. 241. — Led. Fl.

ross. I. p. 618.

A. puberulus Kar. et Kir., Enum. alt. N. 240.

A. vicioides Led., Fl. alt. III. p. 301.

A. leptostachys Pall. in herb. Mus. brit. (quoad plantam Sieversii).

Tarbagatai; Dshungarischer Alatau; Tian-schan; Pami-roalai.

Es werden folgende Varietäten unterschieden:

- α septentrionalis Lipsky. Tian-schan und Pamiroalai: Managildy bei Alabuga, Naryn; Taldy-Schlucht im Ihrenhabirga; an den Ufern des Dshenischke (Rel. Fisch.); Bainamin, öst. Zufl. des Dshin (A. R.!).
- β australis Lipsky. Am Fl. Terek, Zufl. des Fl. Tar, 29. VI. 1903 (Lipsky).
- 1057. A. Hemiphaca Kar. et Kir., Enum. song. N. 241. Bunge, Astrag. geront. N. 104. Bunge, Astrag. turkest. N. 21. Dshungarischer Alatau; Tian-schan.
- 1058. A. kokandensis Bunge, Astrag. turkest. N. 22 Pamiroalai: Alai-Kette, zwischen Karakasuk und Schahimardan (O. Fedtschenko 1871).
- 1059. A. laceratus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 144. N. 243. Dshungarischer Alatau: Möngötö und am Passe nach Nilki (A. Regel).
- 1060. A. aflatunensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 399. Westlicher Tian-schan.
- 1061. A kenkolensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 400. Westlicher Tian-schan.

15. Hemisphagmium.

1062. A. alpinus L. Sp. pl. (ed. 1<sup>a</sup>) p. 760. — 1753. — Led. Fl. ross. I. p. 601. — Bunge, Astrag. geront. N. 117 (excl. pl. ex Sikkim). — Bunge, Astrag. turkest. N. 23. — Hook. Fl. br. Ind. II. p. 123.

A. ferghanicus n. subsp. Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull.

herb. Boiss. 1904 p. 453.

A. olginensis n. subsp. Freyn ibid. p. 454. Tarbagatai, Dshungarischer Alatau, Tian-schan; Pamiroalai: Alai-Kette.

Bunge unterscheidet die Varietäten:

var. altaica Led. var. glacialis Bge.

1063. A. brachytropis (Stev.) C. A. Mey., Verzeichnis d. Pfl. ges. 1829—1830 im Cauc. p. 140. — Boiss. Fl. or. II. p. 266. — Bunge, Astrag. geront. N. 115. — Bunge, Astrag. turkest.

Phaca brachytropis Stev., Mém. Soc. Imp. Natur. Mosc. IV.

p. 58.

A. (lapsu O.) oroboides Led., Fl. ross. I. p. 602. Dshungarischer Alatau, Tian-schan, Pamiroalai.

1064. A. vaginatus Pall., Astragal. N. 49. — Bunge, Astrag. geront. N. 106.

A. phaceformis Bunge, Enum. alt. p. 69. — Led. Fl. ross. I. p. 622.

Dshungarischer Alatau: an den Aksu-Quellen.

1065. A. australis Lam., Fl. Fr. II. p. 637. — Bunge, Astrag. geront. I. p. 22. II. p. 24. N. 109. Phaca australis L., Mant. I. 103. Tarbagatai.

1066. A. Beketowi (Krassn.) B. Fedtsch., Notulae criticae turkestanicae N. 17 in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 317.

A. polychromus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss.

1904. p. 454.

Oxytropis Beketowi Krassn., Versuch Entwick.-Gesch. d. Fl. d. Tian-schan p. 336. t. 1. — 1888.

O. Famintziniana Krassn. in herb. h. Petrop. Tian-schan, Pamiroalai (auch im Pamir).

# 16. Cenanthrum.

1067. A. penduliflorus Lam., Fl. Fr. II. p. 636. — Bunge, Astrag. geront. N. 132. Phaca abbreviata Led., Fl. alt. III. p. 268. — Led. Fl. ross.

I. p. 576.

Dshungarischer Alatau: Pilutschi und Kasan-Pass.

1068. A. aksuensis Bge., Astrag. geront. pars I. p. 25. — 1868. — Pars II. N. 135. — Bunge, Astrag. turkest. N. 25. Phaca bracteosa Kar. et Kir., Enum. song. N. 228. Dshungarischer Alatau, Tian-schan, Pamiroalai.

1069. A. frigidus A. Gray in Proc. Amer. Acad. VI. (1864.) 219. — Bunge, Astrag. geront. N. 128. — Bunge, Astrag. turkest. N. 26. — Hook. Fl. br. Ind. II. p. 130.

Phaca frigida L., Fl. suec. ed. 2 p. 256, N. 657. — Linné, Syst. ed. X. 1173. — Led. Fl. ross. I. p. 575 excl.

var.  $\beta$  et  $\gamma$ .

Dshungarischer Alatau, Tian-schan, Pamiroalai.

1070. A. lepsensis Bge., Astrag. geront. N. 130. — Bunge, Astrag. turkest. N. 27.

Dshungarischer Alatau; Tian-schan.

1071. A. secundus DC., Astrag. 128. N. 55.

A. Tecti Mundi Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 456.
Pamiroalai: Wachan. Kisyl-Kraschim am Fl. Pamir

(Paulsen).

# 17. Diplotheca.

1072. A. coluteocarpus Boiss., Fl. or. II. p. 271. — Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. I. N. 22.
Pamiroalai.

# 18. Macropodium.

1073. A. macropodium Lipsky, Mater. z. Fl. v. Centr.-As. I. N. 20. Pamiroalai.

#### 19. Scheremetewiana.

1074. A. Scheremetewianus B. Fedtsch., Beitrag z. Fl. v. Schugnan N. 73. — 1902.

A. Lipskianus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 755.

Pamiroalai: Schugnan (O. und B. Fedtschenko) und Westrand des Pamir — Jaschil-kul (Paulsen).

#### 20. Theiochrus.

1075. A. ispahanicus Boiss., Diagn. Ser. I. fasc. 2. p. 52. — Boiss. Fl. or. II. p. 270. — Bunge, Astrag. geront. N. 157. Kopet-dagh.

1076. A. Albertoregelia C. Winkl. et B. Fedtsch.
Buchara; Pamiroalai, Berg-Buchara (A. Regel): Baldshuan, 3000', Iomut ad radium orient. montium Gasi-Mailik, c. 3000', 13./25. V. 1883.

# IV. Subgenus Caprinus.

#### 21. Christiana.

1077. A. Sieversianus Pall., Astragal. 15. N. 18. tab. 12. — Led. Fl. ross. I. p. 635. — Boiss. Fl. or. II. p. 273. — Bunge, Astrag. geront. N. 166. — Bunge, Astrag. turkest. N. 28. Semipalatinsk-Gebiet, Semiretschje, Syr-darja-Gebiet, Tarbagatai, Tian-schan, Pamiroalai, Kopet-dagh.

- 1078. A. quisqualis Bge., Astrag. turkest. N. 29.
  Pamiroalai: Serawschan (O. Fedtschenko, A. Regel,
  Komarow), Hissar (A. Regel und Lipsky), Kulab
  und Baldshuan (A. Regel), Karategin (Lipsky).
- 1079. A. nuciferus Bunge, Astrag. turkest. N. 31.
  Pamiroalai: Iskander-kul (O. Fedtschenko), auch am Serawschan (Komarow), im Schahrisäbs (Lipsky), zwischen Uratübe und Saamin (A. Regel).
- 1080. A. turkestanus Bge. in Acta hort. Petrop. II. p. 11. Bunge, Astrag. turkest. N. 30. Boiss. Fl. or. II. p. 278.

  Tian-schan; Pamiroalai.
- 1081. A. retamocarpus Boiss, et Hoh. Diagn. Ser. I. fasc. 9. p. 68. Boiss. Fl. or. II. p. 277. Bunge, Astrag. geront. N. 180. A. askhabadensis O. Kuntze, Pl. or. ross. p. 182. A. rematocarpus (lapsu) Litw. in herb. Pamiroalai; Kopet-dagh.
  - Es wird auch eine Varietät unterschieden: f. baldshuanica B. Fedtsch., Baldshuan, 3000'.
- 1082. A. albiflorus n. subsp. Freyn Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 757.

  Kopet-dagh.
- 1083. A. baissunensis Lipsky, Mat. z. Fl. v. Centr.-As. I. N. 25. Pamiroalai: Hissar, 3800'; Baissun, 4300'.

# 22. Lithophilus.

- 1084. A. Olgae Bunge, Astrag. turkest. N. 32. Westlicher Tian-schan; Pamiroalai.
- 1085. A. pauper Bunge, Astrag. turkest. N. 33.

  A. kohistanus Franchet, Pl. d. Turkestan, Mission Capus,
  p. 254.
  Pamiroalai: am Serawschan, Hissar, Darwas.
- 1086. A. pauperiformis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 409.

  Westlicher Tian-schan.
- 1087. A. lithophilus Kar. et Kir., Enum. song. N. 279. Bunge, Astrag. geront. N. 164. Bunge, Astrag. turkest. N. 34. Dshungarischer Alatau; Tian-schan; Pamiroalai.
- 1088. A. dicystis Bge., Astrag. turkest. N. 35.
  Pamiroalai: Serawschan, Berg Naubid (O. Fedtschenko);
  Alai-Kette: Ak-Bassaga; Transalai-Kette: Tamdy-kungei.
- 1089. A. mirabilis Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 155. N. 248. Pamiroalai: Berg-Buchara Baldshuan, Mumynawad im Kulab, Tschorab-dara.
  - Es werden folgende Formen unterschieden (Lipsky in herb.):
    f. minuta,
    - f. latifolia,
    - f. tenuifolia.

#### 23. Erionotus,

1090. A. orbiculatus Led., Fl. alt. III. p. 317 excl. syn. Sievers. — Led. Fl. ross. I. p. 623. — Boiss. Fl. or. II. p. 278. — Bunge, Astrag. geront. N. 184. — Bunge, Astrag. turkest. N. 36.

Semipalatinsk-Gebiet, Semiretschje, Syr-darja-Gebiet, Samarkand-Gebiet, Kuldsha, Buchara, Chiwa; Pamiroalai: Vorberge der Alai-Kette und Serawschan, Baldshuan, Schugnan, Kulab.

1091. A. lasiopetalus Bunge, Ind. sem. h. dorpat. 1839. p. VII; 1841. p. VII. — Led. Fl. ross. I. p. 651. — Bunge, Astrag. geront. N. 188. — Bunge, Astrag. turkest. N. 37.

A. lasianthus C. A. Mey. in Bong. et Mey., Suppl. fl. alt.

N. 92.

Akmolly-Gebiet, Semipalatinsk-Gebiet, Semiretschje; Pamiroalai: Vorberge der Alai-Kette; Balyktschi, 28. IV. 1878 (Skornjakow).

- 1092. A. ulacholensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 416. Westlicher Tian-schan.
- 1093. A. subbarbellatus Bunge, Astrag. turkest. N. 38. Westlicher Tian-schan: Berge bei Taschkent (Krause).
- 1094. A. sisyrodites Bunge, Astrag. geront. N. 186. Boiss. Fl. or. II. p. 279. Bunge, Astrag. turkest. N. 39. Westlicher Tian-schan: Karatau-Kette.
- 1095. A. anisomerus Bunge, Astrag. turkest. N. 40. Tian-schan.
- 1096. A. grandiflorus Bunge, Astrag. turkest. N. 42. Syr-darja-Gebiet; Buchara.
- 1097. A. amygdalinus Bge., Astrag. turkest. N. 41.
  Westlicher Tian-schan: Berge in der Umgebung von Taschkent.
- 1098. A. Korolkowi Bunge, Astrag. turkest. N. 43.
  Tian-schan; Pamiroalai: Dsham-Schlucht und am Passe Sangy-Dshuman. Uratübe (A. Regel!). Taschbulak ad sept. a Kabadian, Chosch-bulak (= Gasi-Mailik), Chodsha-Mumyn (ad merid. versus a Kulab).
- 1099. A. lanuginosus Kar. et Kir., Enum. alt. N. 261. Led. Fl. ross. I. p. 651. Bunge, Astrag. geront. N. 189. Bunge, Astrag. turkest. N. 45.

  Semipalatinsk-Gebiet, Semiretschje, Kuldsha, Tian-schan:
- 1100. A. mucidus Bge. in Regel, Descr. pl. nov. fasc. 2. N. 11, (Acta H. Petrop. III. p. 105). **1874.** Bunge, Astrag. turkest. N. 44. Boiss. Fl. or. II. p. 279.

Poganaja Schtschel bei Wernoje.

A. serafschanicus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb.

Boiss. 1904. p. 767.

Semiretschje, Syr-darja-Gebiet, Samarkand-Gebiet, Kuldsha, Westlicher Tian-schan, Pamiroalai.

## 24. Myobroma.

1101. A. alatavicus Kar. et Kir., Enum. song. N. 280. — Bunge, Astrag. geront. N. 193. — Bunge, Astrag. turkest. N. 47.

A. Kurrumensis Bge., Suppl. Astrag. Turkest. (Acta Horti

Petrop. VII. 570 in adnot.). — 1880.

A. verticillaris Aitch., On the flora of Kuram valley in Journ. Linn. Soc. Botany vol. XVIII. 45. — 1880.

A. myriophyllus Bge. in A. P. Fedtschenko's Reise nach

Turkestan, Lief. 15. p. 232. N. 48. — 1880.

A. pamirensis Franchet, Plantes de Poncins p. 344 (2).

A. alaicus Freyn, Plantae ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 766.

Dshungarischer Alatau, Tian-schan, Pamiroalai.

Die auf dem Pamir vorkommende Form wird als eine besondere Varietät angeführt:

var. pamirensis (Franchet) B. Fedtsch. in O. Fedtschenko, Pamir-Pflanzen. N. 69.

- 1102. A. derbendicus Bge., Astrag. geront. fasc. I. p. 55, fasc. II. N. 239.
  - A. aegobromus Boiss. 3 hirtus Boiss., Fl. or. II. 295. Kopet-dagh.
- 1103. A. nummularius DC., Astragal. p. 221. Boiss. Fl. or. II. p. 291. — Bunge, Astrag. geront. N. 251. Transkaspien.
- 1104. A. abbreviatus Kar. et Kir., Enum. song. N. 278. Bunge, Astrag. geront. N. 255. — Bunge, Astrag. turkest. N. 46. Semiretschje.
- 1105. A. exscapus L., Mantiss. 275. Bunge, Astrag. geront. N. 252. — Bunge, Astrag. turkest. N. 61.
  - A. Schanginianus Kar. et Kir. pl. exs. N. 1407. Schrenk, pl. exs. ex parte. — Schtschegl. Suppl. fl. alt. N. 102. var. Dshungarischer Alatau.
- 1106. A. flexus Fisch. in Bull. phys. m. Ac. Petrop. III. N. 20 in adnot. — Boiss. Fl. or. II. p. 283. — Bunge, Astrag. geront. N. 204. — Bunge, Astrag. turkest. N. 52.

A. pentapetaloides Bunge, Reliq. Lehm. N. 389. Semiretschje, Syr-darja-Gebiet, Transkaspien. Besonders in den Wüsten (z. B. Kisyl-kum) verbreitet.

1107. A. farctus Bunge, Reliq. Lehm. N. 391. — Boiss. Fl. or. II. p. 282. — Bunge, Astrag. geront. N. 197. — Bunge, Astrag. turkest. N. 49.

Semiretschje, Syr-darja-Gebiet, Tian-schan, Pamiroalai.

Die Angaben für bergige Gegenden sind unsicher und beziehen sich wohl auf andere Arten.

1108. A. farctissimus Lipsky, Mat. z. Fl. Central-Asiens III. p. 150. N. 246.

Pamiroalai: Serawschan: Urgut und Magian (W. Komarow!); Schahrisäbs: Schut (Lipsky!).

1109. A. buchtormensis Pall., Astr. p. 76. N. 83. tab. 62. fig. A. — Led. Fl. ross. I. p. 652. — Bunge, Astrag. geront. N. 200. — Bunge, Astrag. turkest. N. 50.

Semipalatinsk - Gebiet; Semiretschje; Dshungarischer

Alatau; Tian-schan.

1110. A. wolgensis (Pall.) Bge., Astrag. geront. N. 207. — Bunge, Astrag. turkest. N. 55.

A. utriger wolgensis Pall., Astrag. tab. 62. f. 13. Uralsk-Gebiet; Akmolly-Gebiet (?).

Diese Art kommt am Flusse Ural im Gebiete Uralsk (ob am linken Ufer?), sowie in dem angrenzenden Teile des Gouvern. Orenburg vor.

Hierher gehört wahrscheinlich auch:

A. utriger, mit var.  $\beta$ , Karelin, Enum. turcom. N. 272.

- Wohin Schtschegleew's (Nouv. Suppl. à la fl. altaique N. 103) A. utriger gehört, bleibt unaufgeklärt.
- 1111. A. pamiricus B. Fedtsch., Notulae criticae turkestanicae N. 15 in Bull. de l'herb. Boiss. **1905.** N. 4. p. 315.

A. charguschanus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb.

Boiss. 1904. p. 764.

- A. tianschanicus var. pamiricus B. Fedtsch. in O. Fedtschenko, Pamir-Flora N. 139. 1903.
  Pamir.
- 1112. A. pamiroalaicus Lipsky, Mater. z. Fl. v. Centr.-As. III. p. 147. N. 245.
  - A. andaulgensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 429.
  - A. mendax Freyn, Pl. ex. As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 770.

Westlicher Tian-schan: Andaulgan (B. Fedtschenko!!), Pamiroalai: — Pamir: Ui-bulak (Kuschakewitsch, O. et B. Fedtschenko); Serawschan, Alai-Kette, Transalai-Kette, Karategin, Schahrisäbs, Jagnob, Ansob.

- 1113. A. taldycensis Franchet, Pl. Poncins p. 3.
  Pamiroalai: am Passe Taldyk in der Alai-Kette (Poncins).
- 1114. A. angustidens Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. **1904.** p. 758.

  Transkaspien oder Kopet-dagh: Kisyl-Arwat (Sintenis).
- 1115. A. nephtonensis Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 760.

  Kopet-dagh.
- 1116. A. aquae rubrae B. Fedtsch. nom. nov. A. stenanthus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 761 nec Bunge. Transkaspien: Krasnowodsk (Sintenis).
- 1117. A. diversifolius Trautv., Contr. ad fl. Turcom. N. 83. **1836.** Transkaspien: Kisyl-Arvat.

- 1118. A. supralanatus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 768.

  Kopet-dagh.
- 1119. A. longiflorus Pall., Astrag. p. 73. N. 81. t. 60. Led. Fl. ross. I. p. 650. Boiss. Fl. or. II. p. 283. Bunge, Astrag. geront. N. 203. Bunge, Astrag. turkest. N. 51.

  Uralsk-Gebiet; Turgai-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Syr-darja-Gebiet; Transkaspien; Kuldsha; Pamiroalai (??).
- 1120. A. Cottonianus Aitch. et Baker in Trans. Linn. Soc. Ser. II. 3. (1886.) 51.
  Buchara.
- 1121. A. altaicus Bge., Astrag. geront. N. 205. Bunge, Astrag. turkest. N. 53.

A. longiflorus auct. nonnul. Semipalatinsk-Gebiet; Tian-schan; Pamiroalai.

- 1122. A. chlorodontus Bge. in Regel et Herder, Enum. pl. Semen. in Bull. Mosq. 1866. 3. N. 291 (35). Bunge, Astrag. geront. N. 206. Bunge, Astrag. turkest. N. 54.

  A. longiflorus, Golde, Aufzählung.

  Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Transkaspien (?); Dshungarischer Alatau; Tian-schan.
- 1123. A. Sewerzowi Bge., Astrag. geront. N. 237. Bunge, Astrag. turkest. N. 60. Boiss. Fl. or. II. p. 289. Tian-schan; Pamiroalai.

Es werden die Formen unterschieden:

- 1. leiophyllus Lipsky in herb.
- 2. blepharophyllus Lipsky in herb.
- 1124. A. Trautvetteri Bge., Astrag. geront. N. 236. Bunge, Astrag. turkest. N. 59.
  - A. Schanginianus var. gymnocarpa Trautv., Enum. Pl. Schrenk. N. 352.

Tarbagatai; Dshungarischer Alatau.

- 1125. A. tianschanicus Bge. in Osten-Sacken et Ruprecht, Sert. tiansch. p. 43. — Bunge, Astrag. turkest. N. 57. Tarbagatai (Potanin); Tian-schan.
- 1126. A. Schanginianus Pall., Astrag. p. 77. N. 84. t. 63. Led. Fl. ross. I. p. 652. Bunge, Astrag. geront. N. 235. Bunge, Astrag. turkest. N. 58.

  Tarbagatai; Dshungarischer Alatau; Tian-schan.

Trautvetter unterscheidet: var. dasycarpa Trautv., Enum. Schrenk. N. 352.

var. gymnocarpa, doch gehört diese letztere schon zu A. Trautvetteri.

Zu dieser oder einer anderen verwandten Art gehört auch die Angabe von A. fabaceus (Schtschegleef, Suppl. fl. alt. N. 104).

1127. A. macronyx Bunge, Astrag. turkest. N. 56.

A. samarkandinus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 763.

Syr-darja-Gebiet; Samarkand-Gebiet; Tian-schan; Pami-

roalai.

Es wird auch die Varietät β purpurinus Lipsky unterschieden.

## 25. Chronipus.

1128. A. spinescens Bunge, Astrag. geront. N. 274. — Boiss. Fl. or. II. p. 301.

A. gerensis Boiss. et Buhse, Enum. pers. p. 61 (nec Boiss.

Diagn. Ser. I. fasc. 9. p. 71).

Fergana: Dorf Aschlyk (Namangan-Distrikt), (Skor-njakow).

#### 26. Aegacantha.

- 1129. A. lasiosemius Boiss., Diagn. Ser. I. 9. p. 96. Boiss. Fl. or. II. p. 304. N. 241. Bunge, Astrag. geront. N. 299. Bunge, Astrag. turkest. N. 62.
  - A. latistylus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 106.

A. aridus Freyn ibid. p. 107.

' Oxytropis aculeata Korsh., Vegetations-Skizzen von Turkestan p. 93. N. 9. Tian-schan; Pamiroalai.

Es wird eine Varietät angeführt:

β leiosemius Lipsky herb.

1130. A. genistoides Boiss., Diagn. Ser. I. fasc. 9. p. 97. — Bunge, Astrag. geront. N. 300. — Boiss. Fl. or. II. p. 304.

A. psilopterus Bge., Astrag. geront. N. 301. Pamiroalai: oberer Serawschan, Nowobot (Capus).

Wird wahrscheinlich infolge einer Verwechselung mit A. lasiosemius Boiss. angeführt.

# V. Subgenus Hypoglottis.

1131. A. brachyanthus Freyn et Sint. n. subsp., in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. **1904**. p. 449.

Kopet-dagh.

Es wird eine Varietät angeführt: var. β erythranthus Freyn l. c. p. 450.

1132. A. hypoglottis L., Mant. 274. — Led. Fl. ross. I. p. 602. — Boiss. Fl. or. II. p. 252. — Bunge, Astrag. geront. N. 342. — Bunge, Astrag. turkest. N. 63.

Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Tarbagatai; Dshungarischer-Alatau; Tian-

schan.

1133. A. dasyglottis Fisch. in DC., Prodr. II. p. 282. — Bunge, Astrag. geront. N. 343. — Bunge, Astrag. turkest. N. 64.

- A. hypoglottis  $\beta$  dasyglottis Led., Fl. ross. I. p. 603. Semiretschje.
- 1134. A. Laxmanni Jacq. h. vind. III. t. 37. Bunge, Astrag. geront. N. 344. Bunge, Astrag. turkest. N. 65.

A. adsurgens Led., Fl. ross. I. p. 603 ex p.

A. tibetanus Benth.?, B. Fedtschenko in O. Fedtschenko, Pamir-Flora. — Pamir (Kuschakewitsch).

A. adsurgens var. Laxmanni Trautv.

Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Kuldsha; Tarbagatai; Dshungarischer Alatau; Tian-schan; Pamiroalai.

1135. A. tibetanus Benth. in herb. Ind. or. Hook. et Thoms. — Boiss. Fl. or. II. p. 250. — Bunge, Astrag. geront. N. 345. — Bunge, Astrag. turkest. N. 66.

A. chadjanensis Franchet, Pl. Poncins p. 3.

A. Olufseni Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 450. Tian-schan; Pamiroalai.

1136. A. Cicer L., Sp. pl. (ed. 1<sup>a</sup>) p. 757. — **1753.** — Led. Fl. ross. I. p. 620. — Bunge, Astrag. geront. N. 334. — Boiss. Fl. 6r. II. p. 248.

Im Turkestanischen Herbar des Kaiserlichen Botanischen Gartens liegt ein Exemplar dieser Art, welches angeblich aus turkestanischen Samen im St. Petersburger Garten gezogen wurde, doch finden wir keine weiteren Beweise für das Vorkommen dieser Pflanze in unserem Gebiete und vermuten hier eine Etikettenverwechselung.

#### 27. Stereothrix.

- 1137. A. suluklensis Fr. et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. **1904.** p. 451. Kopet-dagh.
- 1138. A. narynensis Freyn, Über neue und bemerkensw. orient. Pflanzenarten p. 6, in Mémoires de l'herbier Boissier, N. 13. 1900. 10 mai.

Tian-schan: Terskei-Alatau (Brotherus).

# VI. Subgenus Calycophysa.

28. Alopecias.

#### A

- 1139. A. Alopecurus Pall., Astrag. p. 11. N. 13. t. 8. Bunge, Astrag. geront. N. 389. Bunge, Astrag. turkest. N. 67. A. alopecuroides Led., Fl. ross. I. p. 633 (ex parte, quoad plantam altaicam). Meyer, Reise p. 420. Trautv., Enum. pl. Schrenk. N. 346.

  Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet, Semiretschje, Kuldsha, Dshungarischer Alatau.
- 1140. A. alopecias Pall., Astragal. p. 12. N. 14. t. 9. Led. Fl. ross. I. p. 633. Boiss. Fl. or. II. p. 411. Bunge, Astrag. geront. N. 391. Bunge, Astrag. turkest. N. 68.

A. leucospermus Bunge, Reliq. Lehm. N. 380. Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Syr-darja; Fergana; Samarkand-Gebiet; Transkaspien; Kuldsha; Buchara; Tian-schan; Pamiroalai: Vorgebirge bis 6000'.

1141. A. eximius Bunge, Astrag. turkest. N. 69. — 1880.

A. ourmitanensis Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus, p. 256.
Westlicher Tian-schan; Pamiroalai: am Serawschan — Oalyk-Schlucht und Berg Naubid (O. Fedtschenko!!); Mussa-Basari, Urgut, Kum, Iowon (Komarow!), Urumitan (Capus), Kschtut (A. Regel!), Tachta-Karatscha (Newessky!), Amman-Kutan, 1. VI. 1897 (Lipsky!) — und Berg-Buchara: Hissar, 7700', Schahrisäbs: Jangykischlak, Chtai, 4700' (Lipsky!).

1142. A. flavicomus Bunge, Astrag. turkest. N. 70 in observ. — **1880.** A. globiceps Bunge, Suppl. Astrag. turkest. N. 83.

A. timuranus Franchet, Pl. du Turkestan, Mission Capus, p. 256.

Samarkand-Gebiet; Pamiroalai: Vorgebirge am Seraw-schan.

В.

1143. A. turbinatus Bunge, Reliq. Lehm. N. 381. — Boiss. Fl. or. II. p. 414. — Bunge, Astrag. geront. N. 401. — Bunge, Astrag. turkest. N. 70.

Syr-darja-Gebiet: in der Wüste Kisyl-kum; Transkaspien;

Kopet-dagh.

Insbesondere in den Sandwüsten verbreitet.

- Ob die Angaben von O. Kuntze, Freyn und Litwinow für das Vorgebirge bei As'chabad (d. h. Kopet-dagh) hierher gehören, ist unsicher: im Herbar des Kaiserlichen Botanischen Gartens sind Exemplare von Sintenis und Litwinow aus dem Vorgebirge von As'chabad vorhanden; dieselben haben stumpfe oder ausgeschnittene Blättchen, wogegen meine (O. Fedtschenko!!) Exemplare scharfe Spitzen haben.
- 1144. A. lagocephalus C. A. Mey. in Bull. ph. mat. Acad. Petrop. 2. p. 197. Bunge, Astrag. geront. N. 405. Bunge, Astrag. turkest. N. 71.

A. vulpinus Led., Fl. ross. I. p. 635 ex parte, quoad pl.

songoricam.

? A. longocephalus (lapsu), Basiner, Reise nach Chiwa p. 305. (Diese Pflanze gehört höchst wahrscheinlich zu A. vulpinus Willd.)

? A. velutinus, Meyer, Reise, p. 285. Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.

1145. A. vulpinus Willd., Sp. III. p. 1259. N. 9. — Led. Fl. ross. I. p. 635 (excl. pl. altaica). — Boiss. Fl. or. II. p. 414. — Bunge, Astrag., geront. N. 406. — Bunge, Astrag. turkest. N. 72.

A. alopecuroides Pall. Astragal. p. 9. N. 12. t. 7.

A. Claussii C. A. Meyer in Goebel, Reise p. 265. t. 5.

? A. longocephalus (lapsu), Basiner, Reise nach Chiwa p. 305.

? A. velutinus, Meyer, Reise p. 285.

Uralsk-Gebiet; Turgai-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet?; Syr-darja-Gebiet.

Hierher gehört wahrscheinlich auch:

- A. Narbonensis ,,L." β pubescens O. Kuntze, Pl. or. ross. p. 183.
- 1146. A. jakkabagi Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 160. N. 251. Pamiroalai: Jakkabag.
- 1147. A. kulabensis Lipsky Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 158. N. 250. Buchara und Pamiroalai: ad fl. Aksu ad septentr. a Kulab, 2000' (A. Regel!); Iomut in decliv. orient. (sabulosis) montium Gasi-Mailik, 4000—5000' (A. Regel!), zwischen Hissar und Kafirnigan, c. 2300' (A. Regel!), Baissun, 4400', Denau, 4500'.
- 1148. A. schahrudensis Bunge, Astrag. geront. pars I. p. 61; pars II. N. 413. Boiss. Fl. or. II. p. 414.

  Kopet-dagh.
- 1149. A. agameticus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. I. N. 30. Kopet-dagh: am Wege nach Agamet (Walter in Radde's Herbar).
- 1150. A. macrosphaerus Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. **1904.** p. 1116. Kopet-dagh.

# 29. Eremophysa.

- 1151. A. sericopetalus Trautv., Contr. fl. Turcom. N. 87. Transkaspien oder Kopet-dagh.
- 1152. A. kahiricus DC., Prodr. II. p. 292. Boiss. Fl. or. II. p. 420. Bunge, Astrag. geront. N. 422.

  Transkaspien.
- 1153. A. sphaerophysa Kar. et Kir., Enum. song. N. 267. Bunge, Astrag. geront. N. 423. Bunge, Astrag. turkest. N. 73. Semiretschje; Syr-darja-Gebiet: Sandwüste Kisyl-kum vom Berge Karak bis Korshun, 8. V. 1871 (O. Fedtschenko!!); Transkaspien.
  - O. Kuntze unterscheidet:
    - α normalis O. Kuntze (in verschiedenen Formen, z. T. kombiniert: 2. procumbens O. Kuntze, 3. subpilosus O. Kuntze, 4. pilosus O. Kuntze).

γ multifoliolatus O. Kuntze.

Auch A. Lehmannianus Bge. gehört nach O. Kuntze hierher. Wir können seiner Ansicht nicht beistimmen.

- 1154. A. leiophysa Bunge in E. Regel, Descr. pl. nov. fasc. 2. N. 11, in Acta Horti Petrop. III. p. 104. **1874.** Bunge, Astrag. turkest. N. 74.

  Syr-darja-Gebiet: Kisyl-kum-Wüste und zwischen Orsk und Taschkent.
- 1155. A. Kelifi Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 158. N. 249. Buchara: Kelif (Capus), Baissun (Korshinsky).
- 1156. A. chiwensis Bunge Astrag. turkest. N. 75. **1880.**Syr-darja-Gebiet; Transkaspien; Buchara; Chiwa: in der Kisyl-kum-Wüste.
- 1157. A. Winkleri Trautv. in Act. Hort. Petr. IX. (1884.) p. 449—450.

   Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904.
  p. 1117.

  Transkaspien.
  - Nach Lipsky (in herb.) ist diese Pflanze mit A. chiwense Bge. identisch, womit aber Freyn (Plantae ex Asia Media) nicht einverstanden ist.
- 1158. A. Lehmannianus Bunge, Reliq. Lehm. N. 382. Boiss. Fl. or. II. p. 420. Bunge, Astrag. geront. N. 424. Bunge, Astrag. turkest. N. 76.

A. sphaerophysa β Lehmannianus O. Kuntze, Pl. or. ross.

Semiretschje; Syr-darja-Gebiet: Kara-kum- und Kisylkum-Wüste und an den Ufern und Inseln des Aral; Transkaspien; Buchara: Kisyl-kum-Wüste.

- 1159. A. Maximowiczi Trautv., Increm. Fl. ross. N. 5921 in Act Hort. Petrop. IX. p. 380. **1884.** 
  - Diese Art wurde von Trautvetter mit einer unsicheren Fundortsangabe beschrieben "vel in districtu Achalteke Turcomaniae vel in provincia Karabach Transcaucasiae Cristoph invenit". Da sämtliche verwandte Arten dieser Sektion in Transkaspien und keine in Transkaukasien wächst, so glauben wir, daß auch diese Pflanze zur Flora von Transkaspien gehört.
- 1160. A. Litwinowi Lipsky, Mat. zur Fl. v. Turk. I. N. 32. 1900. Kopet-dagh, am Wege nach Agamet (Walter).

# 30. Hymenostegia.

1161. A. persicus Fisch. et Mey., Ind. (I.) sem. h. petropol. p. 3. — 1834. — Bunge, Astrag. geront. N. 453. — Led. Fl. ross. I. p. 641. — Boiss. Fl. or. II. p. 382.

Wird für Turkomanien angegeben.

#### 31. Helicababus.

1162. A. Fuhsii Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 1114.

Kopet-dagh.

# VII. Subgenus Tragacantha.

## 32. Stenonychium.

- 1163. A. microcephalus Willd., Sp. pl. III. p. 1332. Boiss. Fl. or. II. p. 336. Bunge, Astrag. geront. N. 531. Transkaspien.
- 1164. A. Marschallianus Fisch., Tragac. N. 6. Boiss. Fl. or. II. p. 336. Bunge, Astrag. geront. N. 527. Bunge, Astrag. turkest. N. 77.

  Transkaspien: Großer Balkan.
- 1165. A. karakalensis Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 1110.

  Kopet-dagh.
- 1166. A. piletocladus Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 1108.

  Kopet-dagh.

## 33. Adiaspasthus.

- 1167. A. cerasocrenus Bge., Astrag. geront. fasc. 1. p. 93. **1868.** fasc. 2. N. 654. Boiss. Fl. or. II. p. 345. Kopet-dagh.
- 1168. A. pterocephalus Bge., Astrag. turkest. N. 82. **1880.**Pamiroalai: Alai-Kette und am Serawschan; zwischen Uratübe und Jangy-aryk, 31. V. 1870 (O. Fedtschenko!!); Saratag, 1870 (O. Fedtschenko!!); Kschtut (A. Regel!).
- 1169. A. lasiostylus Fisch., Tragac. N. 52. Boiss. Fl. or. II. p. 344. Bunge, Astrag. geront. N. 655. Bunge, Astrag. turkest. N. 79.

  Samarkand-Gebiet; Pamiroalai: Serawschan und Tamerlan-Schlucht; Schahrisäbs und Hissar.
- 1170. A. bactrianus Fisch., Tragac. N. 38. Boiss. Fl. or. II. p. 329. Bunge, Astrag. geront. N. 656. Bunge, Astrag. turkest. N. 80.

A. asaphes Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus. p. 257.

Pamiroalai: am Serawschan; inter Gusar et Kschtut; Karatübe, 26. VI. 1878 (Newessky!).

1171. A. asaphes Bunge Astrag. turkest. N. 81. — **1880.** Westlicher Tian-schan; Pamiroalai: bei Samarkand.

# 34. Platonychium.

- 1172. A. transoxanus Fisch. Tragac. N. 18. Boiss. Fl. or. II. p. 326. Bunge, Astrag. geront. N. 555. Bunge, Astrag. turkest. N. 78.

  Pamiroalai: am Serawschan.
- 1173. A. verus Oliv., It. III. t. 44 ex Fisch. Tragac. N. 33. Bunge, Astrag. geront. N. 549. Boiss. Fl. or. II. p. 321. Kopet-dagh.

1174. A. meschhedensis Bunge, Astrag. geront. fasc. 1. p. 82. — **1868.** — fasc. 2. N. 551. — Boiss. Fl. or. II. p. 338. Kopet-dagh.

## 35. Rhacophorus.

1175. A. fragilidens Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 1111.

Kopet-dagh.

# VIII. Subgenus Cercidothrix.

## 36. Euodmus.

- 1176. A. peduncularis Royle, Illustr. 199. **1839.** Bunge, Astrag. geront. N. 112. Hook. Fl. br. Ind. II. p. 136.
  - A. corydalinus Bge. in E. Regel, Descr. pl. nov. fasc. 2. p. 5. N. 6. Bunge, Astrag. turkest. N. 83.
  - A. odoratus Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus, p. 257.
  - Astragalus sp. B. Fedtsch., Mat. z. Fl. von Schugnan N. 80. Tarbagatai?; Westlicher Tian-schan; Pamiroalai: Serawschan, Schugnan, Jakkabag, Hissar, Baldshuan.
- 1177. A. odoratus Lam., Encycl. méth. I. p. 311. Led. Fl. ross. I. p. 305. Boiss. Fl. or. II. p. 423. Bunge, Astrag. geront. N. 661. Bunge, Astrag. turkest. N. 84. Tarbagatai.
- 1178. A. uliginosus L., Sp. pl. (ed. 1<sup>a</sup>) p. 757. **1753.** Led. Fl. ross. I. p. 604. Bunge, Astrag. geront. N. 659. Bunge, Astrag. turkest. N. 85.

Akmolly - Gebiet; Semipalatinsk - Gebiet; Semiretschje; Tarbagatai.

#### 37. Helmia.

1179. A. rariflorus Led., Fl. alt. III. p. 313. — Led. Fl. ross. I. p. 612. — Bunge, Astrag. geront. N. 764. — Bunge, Astrag. turkest. N. 86b et (bis) N. 127.

Semipalatinsk-Gebiet: Gebirge Tschingistau; Tian-schan. Wird auch für den Pamiroalai (Kleiner Alai) angegeben.

- 1180. *A. sogotensis* Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 178. N. 261.
  - A. macropus, Krassnow, "Spissok" N. 326 nec Bunge. Tian-schan: prope Sogoty (Krassnow!).
- 1181. A. Helmii Fisch. ex DC., Prodr. II. p. 301. Led. Fl. ross. I. p. 613. Bunge, Astrag. geront. N. 766. Bunge, Astrag. turkest. N. 111.

  Akmolly-Gebiet; Dshungarischer Alatau.

#### 38. Tamias.

1182. A. Turczaninowii Kar. et Kir., Enum. song. N. 275. — Boiss. Fl. or. II. p. 455. — Bunge, Astrag. geront. N. 763. — Bunge, Astrag. turkest. N. 87b et (bis) N. 128.

Semiretschje; Syr-darja-Gebiet; Buchara, zwischen Kermine und Bohistan, 1000', 26. IV. 1884 (A. Regel!); Chiwa; Tarbagatai.

Besonders in den sandigen Wüsten.

#### 39. Craccina.

- 1183. A. tauricus Pall., Astragal. p. 48. N. 51. t. 38. Led. Fl. ross. I. p. 615. Boiss. Fl. or. II. p. 424. Bunge, Astrag. geront. N. 664. Bunge, Astrag. turkest. N. 86. A. scopaeformis Led., Fl. ross. I. p. 615. Akmolly-Gebiet; Transkaspien.
  - Es wird auch eine Varietät angeführt: var. scopaeformis Trautv.
    Akmolly-Gebiet: Ters-Akkan.
- 1184. A. consanguineus Bong. et Mey., Suppl. fl. alt. N. 73. Led. Fl. ross. p. 616. Bunge, Astrag. geront. N. 665. Bunge, Astrag. turkest. N. 87.

  Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet.
- 1185. A. leptocaulis Led., Fl. alt. III. p. 296. Led. Fl. ross. I. p. 614. Bunge, Astrag. geront. N. 667. Bunge, Astrag. turkest. N. 88.

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1186. A. austriacus L., Sp. pl. (ed. 1ª) p. 1070. **1753.** Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet.

## 40. Picrophace.

1187. A. amarus Pall., Astragal. p. 8. N. 11. t. 6. — Led. Fl. ross. I. p. 626. — Bunge, Astrag. geront. N. 767. — Bunge, Astrag. turkest. N. 89.

Turgai-Gebiet.

# 41. Onobrychium.

1188. A. ustiurtensis Bunge, Astrag. geront. N. 702. — Bunge, Astrag. turkest. N. 90.

A. aduncus Bge., Reliq. Lehm. N. 338. non M. B. nec Willd.

A. aduncus var. paucijuga Trautv. in Al. Becker, Reise nach Mangyschlak p. 124 (Bull. d. Moscou 1870. I. 115—127).

Transkaspien: Ust-Urt, Nowo-Petrowsk (litt. orient. m. Casp.)!, Mangyschlak (Becker!).

- 1189. A. unilateralis Kar. et Kir., Enum. alt. N. 238. Led. Fl. ross. I. p. 616. Bunge, Astrag. geront. N. 710. Bunge, Astrag. turkest. N. 91.

  Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.
- 1190. A. Onobrychis L., Sp. pl. (ed. 1ª) p. 760. **1753.** Led. Fl. ross. I. p. 608. Boiss. Fl. or. II. p. 438. Bunge, Astrag. geront. N. 718. Bunge, Astrag. turkest. N. 92. Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet.

- Anmerkung. Unaufgeklärt bleibt die Angabe: A. onobrychioides M. B., Sorokine, Esquisse d'une flore phanérogamique de l'Asie Centrale p. 187 (Bull. de la Soc. Ouralienne d'Amateurs des Sc. nat. T. XI. livr. 2. 1888).
- 1191. A. semibilocularis Fisch. herb. non DC. Bunge, Astrag. geront. N. 721. Bunge, Astrag. turkest. N. 93.

A. adsurgens Led., Fl. alt. III. p. 293. — Kar. et Kir.,

Enum. alt. N. 235.

- A. prostratus Kar. et Kir., Enum. song. N. 246.
- A. Laxmanni var. prostratus Trautv. Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.
- 1192. A. brevidens Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 1118.

  Kopet-dagh.
- 1193. A. djilgensis Franchet, Pl. Poncins, p. 3 et 5. Pamir.
- 1194. A. vegetus Bunge, Astrag. geront. pars I. p. 102; pars II. N. 709.

  Kopet-dagh.
- 1195. A. akbaitalensis B. Fedtschenko in O. Fedtschenko, II. Suppl. zur Pamir-Flora N. 57.
  Pamir.

#### 42. Erioceras.

1196. A. arganaticus Bunge in Regel et Herder, Enum. pl. Semen. N. 266. — Bunge, Astrag. geront. N. 757. — Bunge, Astrag. turkest. N. 94.

A. organaticus (lapsu) Krassnow, Versuch, p. 353.

Akmolly-Gebiet; Semiretschje?

Es wird eine Varietät angeführt:

в campylanthus Bge.

1197. A. arcuatus Kar. et Kir., Enum. pl. alt. N. 247. — Led. Fl. ross. I. p. 631. — Bunge, Astrag. geront. N. 758. — Bunge, Astrag. turkest. N. 95.

Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Syr-darja-Gebiet: zwischen Orsk und Taschkent

(O. Fedtschenko!!).

- 1198. A. xylorrhizus Bunge, Astrag. turkest. N. 96. **1880.** Tian-schan.
  - Hierher gehört vielleicht auch eine Pflanze aus dem Dshungarischen Alatau (Zagan-assu, Arm des Dshin, 3200', 8. VI. 1879, A. Regel!), mit A. Bunge's Inschrift: "A. xylorrhizus Bge. vel sp. nova ei proxima".
- 1199. A. sarbasnensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan, II. N. 443.
  - Astragalus sp. Franchet, Pl. d. Turkestan, Mission Capus, p. 261 (die Pflanzen aus Ona-Ulgan). Westlicher Tian-schan.

- 1200. A. mailiensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 444. Tian-schan.
- 1201. A. managildensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 445.
  Westlicher Tian-schan.
- 1202. A. kuldshensis Bunge, Suppl. Astrag. turkest. N. 40. Kuldsha.
- 1203. A. erioceras Fisch. et Mey. in Led. Fl. ross. I. p. 626. Bunge, Astrag. geront. N. 759. Bunge, Astrag. turkest. N. 97.

Syr-darja-Gebiet; Transkaspien.

Wird außerdem für Turcomania angeführt (Karelin!).

1204. A. subbijugus Led., Fl. ross. I. p. 627. — Boiss. Fl. or. II. p. 454. — Bunge, Astrag. geront. N. 760. — Bunge, Astrag. turkest. N. 98.

Syr-darja-Gebiet; Samarkand-Gebiet; Buchara; Chiwa.

Besonders in der Wüste.

## 43. Ornithopodium.

1205. A. sogdianus Bunge, Astrag. turkest. N. 99.

A. xiphidium?, Freyn in Brotherus, Plantae turkestanicae

anni 1896 non Bunge.

A. xanthoxiphidium Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. (Bull. herb. Boiss. 1905. p. 788). Samarkand-Gebiet: Beljan-chur, Steppe (Paulsen); Buchara: zwischen Kulab und Chodsha-Mumyn, 1500' (A. Regel!); Transkaspien: As'chabad, in planitie et in collibus (Sintenis!); Westlicher Tian-schan; Westlicher Pamiroalai: Dshisman-Schlucht, 1869 (O. Fedtschenko!!); Kopet-dagh.

Freyn und Sintenis (Freyn, Pl. ex Asia Media) unterscheiden:

Subspec. I. A. accrescens Fr. et Sint. l. c. p. 796.

a angustilobus Fr. et Sint. ibid.

b latilobus Fr. et Sint. l. c. p. 797.

Subspec. II. A. campylopus Fr. et Sint. l. c.

III. A. rectus Fr. et Sint. l. c. β elongatus Fr. et Sint. l. c. p. 798.

" IV. A. obscurus Fr. et Sint. l. c. p. 799.

,, V. A. latifoliolatus Fr. et Sint. l. c. p. 1012.

" VI. A. holoxanthus Fr. et Sint. l. c. p. 1013.

" VII. A. curvicaulis Fr. et Sint. l. c. p. 1014.

", VIII. A. Brotherusii Freyn Herb. — Freyn l. c. p. 1015.

#### 44. Hololeuca.

1206. A. Elbrusensis Boiss., Diagn. pl. nov. or. Ser. I. fasc. 9. p. 45. — Boiss. Fl. or. II. p. 445. — Bunge, Astrag. geront. N. 737.

Kopet-dagh.

,,

## 45. Chlorosphaerus.

1207. A. dolichopodus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1904. p. 1120.
Pamir.

## 46. Ammotrophus.

- 1208. A. saratagius Bunge, Astrag. turkest. N. 100. **1880.** Pamiroalai.
- 1209. A. albicans Bong. et C. A. Meyer, Suppl. fl. alt. N. 72. t. 2. Led. Fl. ross. I. p. 610. Bunge, Astrag. geront. N. 769. Bunge, Astrag. turkest. N. 101. Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.
- 1210. A. ammotrophus Bunge, Astrag. geront. N. 770. Boiss. Fl. or. II. p. 451. Bunge, Astrag. turkest. N. 102. A. albicans var. canescens Bge., Reliq. Lehm. N. 341. Buchara, Chiwa.

## 47. Leucophysa.

1211. A. candidissimus Led. Fl. alt. III. p. 309. — Led. Fl. ross. I. p. 623. — Bunge, Astrag. geront. N. 771. — Bunge, Astrag. turkest. N. 103.

Semipalatinsk-Gebiet.

## 48. Tanythrix.

1212. A. roseus Led., Fl. alt. III. p. 330. — Led. Fl. ross. I. p. 623. — Bunge, Astrag. geront. N. 778. — Bunge, Astrag. turkest. N. 104.

# Semipalatinsk-Gebiet.

1213. A. eremospartoides Regel, Descr. pl. nov. fasc. II. p. 7. N. 9. — Bunge, Astrag. turkest. N. 105. Syr-darja-Gebiet.

49. Corethrum.

- 1214. A. nematodes Bunge in Regel, Descr. pl. nov. fasc. 2. N. 13 (Acta Horti Petrop. III. p. 105). **1874.** Boiss. Fl. or. II. p. 425. Bunge, Astrag. turkest. N. 106. Fergana: Margelan (A. Regel, 20. V: 1880); Westlicher Tian-schan.
- 1215. A. scoparius C. A. Mey., Enum. Schrenk I. p. 82. Led. Fl. ross. I. p. 625. Bunge, Astrag. geront. N. 674. Bunge, Astrag. turkest. N. 108.

A. intarrensis Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus, p. 258.
Akmolly - Gebiet; Kuldsha; Dshungarischer Alatau;

Pamiroalai.

Es wird auch var. humilis Bge. angegeben, sowie eine f. minuta Lipsky (Mater. z. Fl. Centr.-Asiens III. N. 255): Karatscheku, nördlich vom Ili (A. Regel!); Borochudsir (Fetissow!, auf der Etikette steht: "f. minuta Lipsky [vix ab A. Semenovii Bge. diversa"]).

- 1216. A. schachdarinus Lipsky, Mater. z. Fl. Centr.-As. III. p. 181. N. 263.
  Schugnan, am Fl. Schach-dara (Korshinsky!).
- 1217. A. Semenovii Bunge, Enum. Semen. N. 262. Bunge, Astrag. geront. N. 675. Bunge, Astrag. turkest. N. 107. Semiretschje: Maitübe; Pamiroalai: Kleiner Alai (?).
- 1218. A. Kronenburgii B. Fedtsch. in Kneucker, Pl. Kronenburgianae (Allg. Bot. Zeitschr. 1905. N. 7/8. p. 12. N. 182). Pamiroalai: Alai-Kette.
- 1219. A. angustissimus Bunge, Astrag. geront. N. 939. Bunge, Astrag. turkest. N. 186.

A. oxypetalus Bge., Astrag. turkest. N. 109. A. Gawrilowi Krassnow, Verzeichnis p. 128.

. Dshungarischer Alatau; Tian-schan.

- 1220. A. kujukensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan. II. N. 454. 1905.

  Westlicher Tian-schan.
- 1221. A. stenanthus Bunge, Astrag. turkest. N. 110. **1880.**Pamiroalai: am Serawschan; Kisyl-kutal-Paß, 1869 (O. Fedtschenko!!), Jekteban, zwischen Angren und Kokan, V. 1880 (A. Regel!).

#### 50. Trachyceras.

- 1222. A. curvipes Trautv., Contrib. ad fl. Turcom. N. 84. **1886.** Transkaspien: Kisyl-arvat.
- 1223. A. scabrisetus Bong. et C. A. Mey., Suppl. fl. alt. N. 89. t. 5. Led. Fl. ross. I. p. 657. Bunge, Astrag. geront. N. 779. Bunge, Astrag. turkest. N. 112.

  Turgāi-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Syr-darja-Gebiet.
  - Es wird auch die Varietät angeführt: var. caulescens Karel.
- 1224. A. hypogaeus Led., Fl. alt. III. p. 329. Led. Fl. ross. I. p. 657. Bunge, Astrag. geront. N. 780. Bunge, Astrag. turkest. N. 113.

  Semiretschje; Tarbagatai; Dshungarischer Alatau; Tianschan.
- 1225. A. glomeratus Led., Fl. alt. III. p. 327. Led. Fl. ross. I. p. 658. Bunge, Astrag. geront. N. 788. Bunge, Astrag. turkest. N. 114.

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1226. A. salsugineus Kar. et Kir., Enum. song. N. 273. Bunge, Astrag. geront. N. 789. Bunge, Astrag. turkest. N. 115. Semiretschje: Syr-darja-Gebiet.
- 1227. A. poliotes Bge., Astrag. geront. N. 791. Bunge, Astrag. turkest. N. 116.
  - A. lactiflorus Led., Fl. ross. I. p. 656.

- Obwohl Bunge diese Art in seinen Astragaleen Turkestans anführt, wurde sie jedoch schon außer den Grenzen unseres Gebietes gesammelt, nämlich am rechten Ufer des Fl. Irtysch im Semipalatinsk-Gebiete.
- 1228. A. testiculatus Pall., Astragal. p. 82. N. 89. t. 67. Led. Fl. ross. I. p. 655. Boiss. Fl. or. II. p. 456. Bunge, Astrag. geront. N. 792. Bunge, Astrag. turkest. N. 117. A. lactiflorus Led., Fl. alt. III. p. 333.

  Uralsk-Gebiet; Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Fergana: Balyktschi (Skorniakow!); Tarbagatai.
- 1229. A. dolichophyllus Pall., Astragal. p. 84. N. 90. t. 68. Bunge, Astrag. geront. N. 785.

  A. diffusus Willd., Sp. pl. III. p. 1321. Led. Fl. ross. I. p. 655.
  Uralsk-Gebiet: Indersk-Berge.
  - Diese Pflanze wird außerdem für die songorisch-kirgisische Steppe angegeben (Meyer, Reise p. 340, 372, 400), doch wird diese Angabe weder in Led. Fl. alt., noch in Led. Fl. ross. angeführt. Wahrscheinlich gehört Meyer's Pflanze zu A. hypogaeus Led.
- 1230. A. rupifragus Pall., Astragal. p. 86. N. 92. t. 70. Led. Fl. ross. I. p. 656. Boiss. Fl. or. II. p. 457. Bunge, Astrag. geront. N. 793. Bunge, Astrag. turkest. N. 118. Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Dshungarischer Alatau; Tian-schan.
  - Krassnow unterscheidet (auf der Etikette im Herbar): var. balchaschensis Krassnow (prope montes At-lesken).
- 1231. A. humilis M. B., Fl. taur.-cauc. II. p. 203. Led. Fl. ross. I. p. 655. Boiss. Fl. or. II. p. 456. Bunge, Astrag. geront. N. 787.

  Transkaspien (Karelin).
- 1232. A. megalanthus DC., A. P. DC. Astrag. N. 58. t. 20. Led. Fl. ross. I. p. 627. Bunge, Astrag. geront. N. 794. Bunge, Astrag. turkest. N. 119. Semipalatinsk-Gebiet.

#### 51. Borodiniana B. Fedtsch.

Exscapi, grandiflori, argenteosericei. Folia subunijuga cum impari. 1233. A. Alberti Bunge, Suppl. Astrag. turkest. in Acta Horti Petrop. VII. p. 375. — **1880.** 

Kuldsha: rechtes Ili-Ufer w. von Kuldsha (A. Regel!); Dshungarischer Alatau: Kujankus; Tian-schan: Dshanku (A. Regel!).

1234. A. Borodini Krassnow, Descr. plant. novarum p. 15. N. 33. A. hypogaeus var. Borodini Krassnow, Versuch Entwickl.-Gesch. Fl. Tian-schan p. 378.

Dshungarischer Alatau: Borborogussun (A. Regel!); Tian-schan.

1235. A. Muschketowi B. Fedtsch., Novitiae Fl. turkest. I. (Bull. herb. Boiss. N. 11. p. 825). — **1899.** 

A. orophacoides Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 563.

Pamiroalai.

#### 52. Chomutowiana B. Fedtsch.

Humiles, scaposi, argenteosericei. Folia subunijuga cum impari.

1236. A. Chomutowi B. Fedtsch., Novitiae Florae Turkestanicae p. 826.

Pamiroalai.

## 53. Ammodytes.

1237. A. Ammodytes Pall., Reise durch verschied. Prov. d. russ. Reichs II. app. p. 742. N. 119. t. X. — Led. Fl. ross. I. p. 658. — Bunge, Astrag. geront. N. 755. — Bunge, Astrag. turkest. N. 120.

Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Syr-darja-Gebiet:

Kisyl-kum, Kara-kum.

Man unterscheidet die Varietät: var. albiflorus Led. l. c.

#### 54. Cystium.

1238. A. physodes L., Sp. pl. (ed. 1<sup>a</sup>) p. 760. — **1753.** — Led. Fl. ross. I. p. 659. — Boiss. Fl. or. II. p. 453. — Bunge, Astrag. geront. N. 774. — Bunge, Astrag. turkest. N. 121. A. physocarpus Led., Fl. alt. III. p. 336.

A. physocarpus "Kar. et Kir.", Krassnow, Versuch p. 337. Uralsk - Gebiet; Turgai - Gebiet; Semipalatinsk - Gebiet;

Transkaspien (?); Tian-schan.

Schrenk beschreibt A. physocarpus  $\beta$  stenophyllus Schrenk (Index decimus sem. hort. petrop. 1844. p. 44). Trautvetter (Enum. pl. Schrenk.) unterscheidet bei A. physodes die Varietäten: var. altaicus Pall. und var. stenophylla Trautv. und Krassnow ("Spisok") führt A. physodes L. var. physocarpus an.

1239. A. Skorniakowi B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 459.

A. physodes B. Fedtsch. in O. Fedtschenko, Flore du Pamir. N. 146, nec L.

A. Danieli Kochi Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 558.

Tian-schan; Pamiroalai.

1240. A. Pallasii Fisch., Cat. gor. 1812. p. 71. — Led. Fl. ross. I. p. 659. — Bunge, Astrag. geront. N. 776. — Bunge, Astrag. turkest. N. 122.

A. lasiophyllus Led., Fl. ross. I. p. 627. Uralsk-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Syr-

darja-Gebiet; Transkaspien.

1241. A. tetrastichus Bunge, Astrag. turkest. N. 123. — **1880.** Syr-darja-Gebiet: Karak-Steppe.

1242. A. macropetalus Schrenk in C. A. Meyer in Bull. phys. math. Ac. petrop. 3. N. 20. p. 307. — Bunge, Astrag. geront. N. 777. — Bunge, Astrag. turkest. N. 124.

Akmolly-Gebiet: am Flusse Sary-su (Meinshausen); Vorgebirge des Dshungarischen Alatau: Steppenhügelland am Atassu; Tian-schan: Andrakai (Krassnow!).

#### 55. Proselius.

- 1243. A. platyphyllus Kar. et Kir., Enum. song. N. 281. Bunge, Astrag. geront. N. 854. Bunge, Astrag. turkest N. 125. A. sykensis Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 559.

  Dshungarischer Alatau; Tian-schan; Pamiroalai.
  - Schon Bunge (Suppl. Astrag. turkest. N. 52. p. 376) bemerkt von dieser Art: "Bracteolae minutissimae, saepius vix nullae", was auch wir immer fanden.
- 1244. A. taschkendicus Bunge, Astrag. turkest. N. 126. 1880.
  Pamiroalai: Dshisman-Schlucht (O. Fedtschenko!!),
  Kisyl-kutal-Paß [bei Dsham] (O. Fedtschenko!!);
  westliche Vorgebirge, am Andersai und Serawschan;
  Mumynawad; Kulab (A. Regel!), Baldshuan, Kisylkutal am Fl. Pändsh (A. Regel!); Berge Taschbulak
  nördlich von Kabadian, Iomut, Hissar (A. Regel!).
  - Es wird die Varietät cyclophyllus Franchet (Plantes du Turkestan, Mission Capus, N. 257) unterschieden, mit der Bemerkung, es wäre möglich, daß es eine besondere Art ist.
- 1245. A. hissaricus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 173. N. 258.
  Pamiroalai: Hissar, Baldshuan, Schahrisäbs, Jakkabag.
- 1246. A. Dilankuri Lipsky, Mat. z. Fl. v. Centr.-As. III. p. 175. N. 259.

  Pamiroalai: Kulab, trajectum Kisyl-kutal inter Dilankur et Sarai, prope fl. Pändsh (A. Regel!).
- 1247. A. ackerbergensis Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 562.

  Kopet-dagh: As'chabad; Suluklü; ad fines Persiae: in monte "Ackerberg" (Sintenis!).
- 1248. A. subalpinus Boiss. et Buhse, Enum. Pl. Transc. et Pers. p. 69. Bunge, Astrag. geront. N. 823. Boiss. Fl. or. II. p. 468.

  Kopet-dagh.
- 1249. A. pendulus DC., Astragal. N. 186. Bunge, Astrag. geront. N. 840.

  Transkaspien (Karelin).
- 1250. A. brachycarpus M. B., Fl. taur.-cauc. II. 201. Led. Fl. ross. I. p. 650. Bunge, Astrag. geront. N. 841.

  Transkaspien (Karelin).

  Eine höchst zweifelhafte Angabe.

1251. A. involucratus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. I. N. 35 — 1900.

Buchara: Baissun.

1252. A. velatus Trauty, Contr. fl. Turcom. N. 89. — **1886.** Transkaspien: Kisyl-Arvat (Becker).

## 56. Xiphidium.

- 1253. *A. urgutinus* Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 179 N. 262.
  - A. virgatus O. Fedtschenko, "Spisok" N. 387.
    Pamiroalai: Serawschan; Dsham-Schlucht, 13. V. 1869
    (O. Fedtschenko!!, sub nom. A. virgatus Pall. var.?),
    Urgut, 1892 (Komarow!), Amman-kutan, Hischdowan,
    Sangy-dshuman, 7400'(Lipsky!); Schahrisäbs; Jakkabag.
- 1254. A. margusaricus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 164. N. 253.

  Pamiroalai: Serawschan (Komarow).
- 1255. A. virgatus Pall., Astragal. p. 20. N. 25. t. 18 excl. syn. Linn. Led. Fl. ross. I. p. 624 (excl. var.). Bunge, Astrág. geront. N. 867. Bunge, Astrag. turkest. N. 129. Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Transkapien?
  - Es wird auch eine Varietät angeführt: var. brachylobus Trautv.
- 1256. A. macropus Bunge, Reliq. Lehm. N. 351. Bunge, Astrag. geront. N. 866. Bunge, Astrag. turkest. N. 130. A. virgatus β : uralensis Led., Fl. ross. I. p. 625. Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Transkapien.
- 1257. A. sarawschanicus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 169. N. 256.

Pamiroalai: Serawschan (A. Regel, Komarow).

- Lipsky unterscheidet auch die Varietät:  $\beta$  scoparioides Lipsky.
- 1258. A. subulatus Pall. (ex p.), Pallas, Astragal. p. 22—23. Led. Fl. ross. I. p. 631. Bunge, Astrag. geront. N. 871. Bunge, Astrag. turkest. N. 131. Uralsk-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet.
  - Die Angaben für die Gebirge am Serawschan (Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus, p. 258) gehören zu irgend einer anderen Art.
- 1259. A. Kessleri Trautv., Enum. song. N. 331. Bunge, Astrag. geront. N. 875. Bunge, Astrag. turkest. N. 133. Semiretschje: Berge Bektaktu (Schrenk); Kuldsha; Tian-schan: Almaty-Schlucht, 3000'.
- 1260. A. spartioides Kar. et Kir., Enum. song. N. 248. Bunge, Astrag. geront. N. 876. Bunge, Astrag. turkest. N. 134.

- A. psilopus C. A. Mey. in Bull. Ac. petr. X. p. 254. Led. Fl. ross. I. p. 787. Semiretschje.
- 1261. A. Petunnikowi Litw. in Sched. ad herb. fl. ross. fasc. V. N. 1410. p. 76. **1905.**Buchara: ad fl. Amu-darjam pr. Farab.
- 1262. A. polyceras Kar. et Kir., Enum. song. N. 251. Bunge, Astrag. geront. N. 877. Bunge, Astrag. turkest. N. 135. Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.
- 1263. A. compressus Led., Fl. alt. III. p. 304. Led. Fl. ross. I. p. 632. Bunge, Astrag. geront. N. 886. Bunge, Astrag. turkest. N. 136.

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1264. A. petraeus Kar. et Kir., Enum. song. N. 256. Bunge, Astrag. geront. N. 885. Bunge, Astrag. turkest. N. 137. Dshungarischer Alatau und Tian-schan.
- 1265. A. Angreni Lipsky, Mater. z. Fl. Centr.-As. III. p. 166. N. 254. Westlicher Tian-schan.
- 1266. A. macrotropis Bunge, Astrag. geront. N. 894. Bunge, Astrag. turkest. N. 138.

A. Lorinseriano affinis Freyn.

- A. stenoceras var. macrantha Bge. in E. Regel et Herder, Enum. pl. Semen. N. 269.
- A. stenoceras Kar. et Kir., Enum. pl. alt. N. 240 (ex parte).
- A. xiphidium Trautv., Contr. ad fl. Turcom. N. 90. Semiretschje; Syr-darja-Gebiet; Samarkand-Gebiet; Transkaspien; Buchara; Dshungarischer Alatau; Tianschan; Pamiroalai.

#### Man unterscheidet:

- f. robustus Lipsky,
  A. Lorinserianus Freyn.
- 1267. A. dianthus Bunge, Astrag. turkest. N. 132. **1880.**Syr-darja-Gebiet: bei Taschkent auf Hügeln und in der Steppe am Bossu (O. Fedtschenko!!), Tian-schan.
- 1268. A. stenoceras C. A. Mey. in Bong. et Meyer, Suppl. fl. alt. N. 77. 3. Led. Fl. ross. I. p. 629. Bunge, Astrag. geront. N. 889. Bunge, Astrag. turkest. N. 139.

A. chaetolobus Kar. et Kir., Enum. pl. alt. N. 248.

A. ceratoides a campestris, Led. fl. alt. III. 306.

- A. ceratoides Bge., Enum. alt. N. 273. Kar. et Kir., Enum. alt. N. 250.
- A. subulatus var. & Pall., Astragal. tab. 20A.
  Uralsk-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet;
  Semiretschje; Tian-schan.
- 1269. A. macrolobus M. B., Fl. taur.-cauc. III. p. 493. Led. Fl. ross. I. p. 613. Bunge, Astrag. geront. N. 892. Bunge, Astrag. turkest. N. 140.

A. macroceras C. A. Meyer in Bong. et Meyer, Suppl. fl. alt. N. 77. 2. — Led. Fl. ross. I. p. 613. Turgai-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Tarbagatai.

Es wird die Varietät angeführt:

γ macilentus Bunge, Reliq. Lehm. N. 353.

- 1270. A. Alitschuri B. Fedtsch. in O. Fedtschenko, Pamir-Pflanzen N. 74. 1903.
  - A. enantiotrichus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 561. Pamir.
- 1271. A. fructicosus Pall., Astragal. p. 21. N. 26. t. 19. Led. Fl. ross. I. p. 632 (ex parte). Bunge, Astrag. geront. N. 860. Bunge, Suppl. Astrag. turkest. N. 53. Dshungarischer Alatau: Sary-bulak, 4000—6000', NW. von Kuldsha (A. Regel).
  - Es ist die einzige Angabe für Central-Asien, aus Bunge's Hand stammend (A. fructicoso aff.). Sämtliche andere Angaben für A. fructicosus (Karelin und Kirilow, Trautvetter, Schtschegleef) beziehen sich, nach Bunge (Astrag. turkest. N. 145), auf A. vimineus.
- 1272. A. Juratzkanus Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. (Bull. herb. Boiss. 1905. p. 567).

  Transkaspien.
- 1273. A. ufraënsis Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. (Bull. herb. Boiss. **1905.** p. 568).

  Transkaspien.
- 1274. A. Neilreichianus Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. (Bull. herb. Boiss. 1905. p. 571).

  Transkaspien.
- 1275. A. variifolius Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. (Bull. herb. Boiss. 1905. p. 784).

  Transkaspien.

Man unterscheidet:

a typicus,

в homoiophyllus Freyn et Sint. l. c. p. 786.

- 1276. A. xiphidioides Freyn et Sint. in Freyn, Pl. ex As. Med. (Bull. herb. Boiss. **1905.** p. 786).

  Transkaspien.
- 1277. A. pycnolobus Bunge, Enum. alt. N. 273. Led. Fl. ross. I. p. 630. Bunge, Astrag. geront. N. 896. Bunge, Astrag. turkest. N. 141.

  Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.
- 1278. A. ortholobus Bunge, Astrag. geront. N. 895. Bunge, Astrag. turkest. N. 142.

  Tian-schan.
- 1279. A. mugodsharicus Bunge, Reliq. Lehm. N. 348. Bunge, Astrag. geront. N. 858. Bunge, Astrag. turkest. N. 143. Turgai-Gebiet.

1280. A. brachylobus Fisch. in DC., Prodr. II. p. 285. — Boiss. Fl. or. II. p. 478. — Bunge, Astrag. geront. N. 859. — Bunge, Astrag. turkest. N. 144.

A. virgatus var., Led. Fl. ross. I. p. 625. Uralsk-Gebiet; Turgai-Gebiet; Syr-darja-Gebiet; Transkaspien?

- Die Angabe für das Gebirge am Serawschan (Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus, p. 258) ist allerdings unrichtig.
- 1281. A. vimineus Pall., Astragal. p. 24. N. 28. t. 21. Boiss. Fl. or. II. p. 478. Bunge, Astrag. geront. N. 861. Bunge, Astrag. turkest. N. 145.

A. fruticosus Led., Fl. ross. I. p. 632 (ex parte).

- A. fruticosus 3 angustifolius Schtschegl., Suppl. fl. alt. N. 93. Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet.
- Die Angabe für Pamiroalai: Ourmitane (Franchet, Plantes du Turkestan, Mission Capus, p. 259) ist unsicher.
- 1282. A. Eremothamnus Kar. et Kir., Enum. song. N. 259. Bunge, Astrag. geront. N. 862. Bunge, Astrag. turkest. N. 146.

  Semiretschje; Dshungarischer Alatau; Tian-schan.
- 1283. A. Arbuscula Pall., Astragal. p. 19. N. 24. t. 17. Led. Fl. ross. I. p. 632. Bunge, Astrag. geront. N. 863. Bunge, Astrag. turkest. N. 147.

A. horizontalis Kar. et Kir., Enum. pl. alt. N. 246. — Led.

Fl. ross. I. p. 632. N. 84. Seminalatinsk-Gebiet: Se

Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Kuldsha; Dshungarischer Alatau; Tian-schan. Nord-Ufer des Balchasch (Nikolsky!).

Es werden die Varietäten angeführt:

var. mixotrichus Trautv., var. leucotrichus Trautv.

- 1284. A. scleroxylon Bunge, Reliq. Lehm. N. 359. Boiss. Fl. or. II. p. 478. Bunge, Astrag. geront. N. 929. Bunge, Astrag. turkest. N. 148.

  Syr-darja-Gebiet, Kisyl-kum.
- 1285. A. Fedtschenkoanus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. p. 192. N. 268.

  Tian-schan: bei Kujuk, V. 1881 (leg. Mussa!, in herb. Hort. Petrop. sub nom. A. Arbuscula); Alamedin-Schlucht in der Alexander-Kette (Fetissow!); Station Dshambulak (A. Regel!).
- 1286. A. variegatus Franchet, Pl. du Turkestan, Mission Capus, p. 259. (Falsa a cl. Lipsky ad sect. Calycocystis adnum.)

  Samarkand-Gebiet: zwischen Jany-kurgan und Dshisak (A. Regel!); Pamiroalai: Dshidshik am oberen Serawschan; Kopet-dagh.

1287. A. kabadianus Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 161. N. 252.
Pamiroalai: Hissar, Kabadian, Kulab, Iomut, Baldshuan und Sarypul am Fl. Aksu (A. Regel!); Karategin (Korshinsky!).

#### 57. Ammodendron.

- 1288. A. karakugensis Bunge, Reliq. Lehm. N. 345. Bunge, Astrag. geront. N. 906. Bunge, Astrag. turkest. N. 149. Turgai-Gebiet.
- 1289. A. unifoliolatus Bunge, Reliq. Lehm. N. 344. Boiss. Fl. or. II. p. 487. Bunge, Astrag. geront. N. 907. Bunge, Astrag. turkest. N. 150.

  Syr-darja-Gebiet und Chiwa: in der Kisyl-kum-Wüste;
  Buchara: Ustyk, Sandwüste bei Tschardshui am Fl. Amu-darja (Paulsen!).
- 1290. A. squarrosus Bunge, Astrag. geront. pars 1. p. 129. **1868.** pars 2. N. 909. Boiss. Fl. or. II. p. 487. Buchara: Farab am Amu-darja.
- 1291. A. iliensis Bunge, Enum. Semen. N. 260. Bunge, Astrag. geront. N. 910. Bunge, Astrag. turkest. N. 151. Semiretschje; Kuldsha.
- 1292. A. brachypus Schrenk in Fisch. et Mey., Enum. I. pl. Schrenk. p. 69. Led. Fl. ross. I. p. 610. Bunge, Astrag. geront. N. 911. Bunge, Astrag. turkest. N. 152. Semiretschje; Syr-darja-Gebiet.
- 1293. A. macrocladus Bunge, Astrag. turkest. N. 153.

  A. macroclamus (lapsu) Radde, Transkaspien p. 114.

  Syr-darja-Gebiet: Kisyl-kum-Wüste; Transkaspien (Sintenis); Buchara: Chodsha Kadian prope Kabadian, 2000—3000' (A. Regel!).
- 1294. A. Halodendron Bge., Enum. Semen. N. 261. Bunge, Astrag. geront. N. 912. Bunge, Astrag. turkest. N. 154. Semiretschje; Transkaspien.
- 1295. A. paucijugus C. A. Meyer in Bull. phys. math. Acad. Petrop. 2. N. 13. Boiss. Fl. or. II. p. 486. Bunge, Astrag. geront. N. 900. Bunge, Astrag. turkest. N. 156. A. arborescens Bunge, Reliq. Lehm. N. 342.

  Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Syr-darja-Gebiet: Kisyl-kum; Transkaspien; Buchara (inter puteos salina et Ischak Rabat ad meridiem a Tschardschui Bucharae occ.) (A. Regel!); Chiwa; Dshungarischer Alatau; Tianschan.
- 1296. A. villosissimus Bunge, Astrag. geront. N. 902. Boiss. Fl. or. II. p. 486. Bunge, Astrag. turkest. N. 155. A. hyrcanus γ Lehmannianus Bunge, Reliq. Lehm. N. 347. Syr-darja-Gebiet und Buchara: in der Kisyl-kum-Wüste.

1297. A. cognatus Schrenk in Fisch. et Mey., Enum. pl. Schrenk. I. p. 81. — Led. Fl. ross. I. p. 611. — Bunge, Astrag. geront. N. 901. — Bunge, Astrag. turkest. N. 157. Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje; Kuldsha.

Wir unterscheiden:

var. microphyllus B. Fedtsch. Iliisk (A. Regel!).

- 1298. A. Gebleri Fisch. ex Bong. et Meyer, Suppl. fl. alt. N. 79. t. 4. Led. Fl. ross. I. p. 611. Bunge, Astrag. geront. N. 899. Bunge, Astrag. turkest N. 158. Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet.
- 1299. A. macrobotrys Bunge, Astrag. geront. pars I. p. 129. (1868); pars II. N. 908. Boiss. Fl. or. II. p. 487. Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. II. p. 91. N. 144.

  A. macrocladus Trautv., Contrib. ad fl. Turcom. (Act.

Horti Petrop. IX. 1886. 451.) non Bunge.

Transkaspien.

- 1300. A. transcaspicus Freyn, Über neue und bemerkenswerte orient. Pflanzenarten, in Mémoires de l'herbier Boissier, N. 13. **1900.** 10 mai, p. 16.
  Transkaspien: Usun-ada (Brotherus N. 1016).
- 1301. A. confirmans Freyn, Über neue und bemerkenswerte Pflanzenarten, in Mémoires de l'Herbier Boissier, N. 13. **1900.** 10 mai, p. 17.

A. Ammodendron var. laxiflorus Litwinow, Pl. exs. turcom.

N. 163.

Transkaspien: bei Repetek.

- 1302. A. podolobus Boiss., Diagn. Ser. I. fasc. 9. p. 49. Boiss. Fl. or. II. p. 489. Bunge, Astrag. geront. N. 916. Transkaspien.
- 1303. A. Basineri Trautv., Contrib. fl. Turcom. N. 82. Kopet-dagh.
- 1304. A. turcomanicus Bunge, Astrag. geront. N. 915. Bunge, Astrag. turkest. N. 159.

A. hyrcanus β turcomanicus Bunge, Reliq. Lehm. N. 347.

Transkaspien; Buchara.

- 1305. A. Ammodendron Bge., Reliq. Lehm. N. 346. Bunge, Astrag. geront. N. 917. Bunge, Astrag. turkest. N. 160. A. hyrcanus Kar., Enum. pl. turcom. p. 152. N. 259. Becker, Reise nach Mangyschlak, p. 124. Radde, Transkaspien, p. 74, 76, 85.

  Turgai-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet?; Syr-darja-Gebiet; Transkaspien.
  - Ein Exemplar dieser Pflanze liegt im Herbar des Kaiserlichen Botanischen Gartens unter dem Namen von A. xylosteum Bge.
  - O. Kuntze unterscheidet die Varietät: β laxiflorus Kuntze.

1306. A. cytisoides Bunge in Regel, Descr. pl. nov. fasc. 2 in Act. Hort. Petrop. III. p. 102. — 1874. — Boiss. Fl. or. II. p. 484. - Bunge, Astrag. geront. N. 898. - Bunge, Astrag. turkest. N. 161.

A. cystoideus Krassnow, Versuch Entwickl. - Gesch. Fl.

Tian-schan p. 303.

Tian-schan: Karatau-Gebirge, Andrakai und Chantau.

#### 58. Bulimioides.

1307. A. unijugus Bunge, Astrag. geront. N. 918. — Bunge,

Astrag. turkest. N. 162.

A. öligophyllus Schrenk in Fisch. et Meyer, Diagn. pl. nov. a cl. Schrenk in itinere ad fl. Tschu versus lectarum (Bull. phys. math. II. 1844. p. [5]).

Akmolly-Gebiet; bei dem See Balchasch und in der

Hungersteppe nördlich vom Fl. Tschu.

## IX. Subgenus Calycocystis.

59. Hypsophilus.

1308. A. nivalis Kar. et Kir., Enum. song. N. 272. - Bunge, Astrag. geront. N. 951. — Bunge, Astrag. turkest. N. 163. — Hook., Fl. br. Ind. II. 136.

A. orthanthus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905, p. 1018, non Asa Gray.

Dshungarischer Alatau; Tian-schan; Pamiroalai.

Es wird eine Varietät unterschieden:

var. intermedius Led.

1309. A. nanodes Bunge, Suppl. ad Astrag. turkest. N. 67. Dshungarischer Alatau, Paß Bel-bulak.

#### 60. Chaetodon.

1310. A. chaetodon Bunge, Reliq. Lehm. N. 386. — Boiss. Fl. or. II. p. 497. — Bunge, Astrag. geront. N. 950. — Bunge, Astrag. turkest. N. 164.

Semiretschje; Syr-darja-Gebiet.

1311. A. suidunensis Bunge, Suppl. Astrag. turkest. N. 68. Kuldsha.

61. Cyrtobasis.

1312. A. alabugensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 476.

Westlicher Tian-schan.

1313. A. cyrtobasis Bunge in Regel, Descr. pl. nov. 2. p. 5. N. 7. — Bunge, Astrag. turkest. N. 166. — Boiss. Fl. or. II. p. 497.

A. stenocystis Bunge, Astrag. turkest. N. 165.

A. Aschuturi B. Fedtsch., Flora d. West. Tian-schan II. N. 474. — 1905.

Samarkand-Gebiet; Tian-schan; Pamiroalai.

- 1314. A. oophorus Freyn, Pl. ex As. Med. in Bull. herb. Boiss. 1905. p. 1019.

  Pamir.
- 1315. A. breviscapus B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 477. 1905.

  Westlicher Tian-schan; Pamiroalai: Transalai-Kette.

## 62. Sphaerocystis.

- 1316. A. follicularis Pall., Astragal. 19. t. 14. Bunge, Astrag. geront. N. 960. Bunge, Astrag. turkest. N. 167. Semipalatinsk-Gebiet.
- 1317. A. kurtschumensis Bunge, Astrag. geront. N. 962. Bunge, Astrag. turkest. N. 168.

  A. ellipsoideus Bong. et Mey., Suppl. fl. alt. N. 84 (ex parte).

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1318. A. ellipsoideus Led., Fl. alt. III. p. 319. Led. Fl. ross. I. p. 645 excl. var.  $\beta$  et  $\gamma$ . Bunge, Astrag. geront. N. 963. Bunge, Astrag. turkest. N. 169. Akmolly-Gebiet; Semipalatinsk-Gebiet; Semiretschje.
- 1319. A. petropylensis Bunge, Astrag. geront. N. 964. Bunge, Astrag. turkest. N. 170.
  A. ellipsoideus Led. β intermedius Led., Fl. alt. III. p. 319. Led. Fl. ross. I. p. 645.
  Semipalatinsk Gebiet: bei Ustkamenogorsk; ? Semiretschje. In der Nähe des Balchasch (Nikolsky!).
- 1320. A. tricolor Bunge, Astrag. geront. pars I. p. 139. 1868. pars II. N. 965. Bunge, Astrag. turkest. N. 171.

  A. ellipsoideus Trautv., Enum. pl. Schrenk. N. 348. (exparte).

  Akmolly-Gebiet: Ulutau.
- 1321. A. arkalycensis Bge., Astrag. geront. N. 966. Bunge, Astrag. turkest. N. 172.

  A. ellipsoideus γ abbreviatus Led., Fl. ross. I. p. 64.

  A. sabuletorum Kar. et Kir., Enum. pl. alt. N. 255.

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1322. A. sphaerocystis Bunge, Reliq. Lehm. p. 97 in adnot. Bunge, Astrag. geront. N. 961. Bunge, Astrag. turkest. N. 173.

  A. shaerocystis (lapsu) Krassnow, Verzeichnis N. 340.
  - Wurde von Schrenk in der Songarei (Songoria) entdeckt, näherer Fundort unbekannt. Wird außerdem von Krassnow für das Tal Tscharvn angegeben.
- 1323. A. megalomerus Bunge, Suppl. Astrag. turkest. N. 72. **1880.**A. neurophyllus Franchet, Pl. d. Turkestan, Mission Capus, p. 260.
  Westlicher Tian-schan; Westlicher Pamiroalai.

## 63. Laguropsis.

- 1324. A. microcystis Bunge, Astrag. turkest. N. 174. Chiwa; Chala-ata.
- 1325. A. Schrenkianus Fisch. et Mey., Bull. phys. math. Ac. Petr. 2. N. 13. — Boiss. Fl. or. II. p. 497. — Bunge, Astrag. geront. N. 956. — Bunge, Astrag. turkest. N. 175.

A. holargyreus Bunge, Reliq. Lehm. N. 387.

- A. holargyrens (lapsu) Borszczow, Mat. z. bot. Geogr. d. aralo-kasp. Gebietes p. 87. Akmolly-Gebiet; Syr-darja-Gebiet; Tian-schan; Westlicher Pamiroalai.
- 1326. A. sabuletorum Led., Fl. alt. III. p. 321. Led. Fl. ross. I. p. 645. — Bunge, Astrag. geront. N. 955. — Bunge, Astrag. turkest. N. 176.

Semipalatinsk-Gebiet.

- 1327. A. nobilis Bunge et B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 480. Westlicher Tian-schan; Westlicher Pamiroalai.
- 1328. A. dschanbulakensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 481. Westlicher Tian-schan.

#### 64. Bucharica.

1329. A. bucharicus Rgl., Descr. pl. nov. Act. h. Petrop. IX. p. 605. — **1886.** Westlicher Pamiroalai: Berge Gasi-mailik, 4000-5000'.

#### 65. Cystodes.

1330. A. medius C. A. Mey. in Bull. phys. math. Ac. petrop. II. p. 196. — **1844.** — Bunge, Astrag. geront. N. 934. — Bunge, Astrag. turkest. N. 177.

A. albicaulis Led., Fl. ross. I. p. 628 ex p. — Bunge, Reliq. Lehm. N. 365.

Turgai-Gebiet; Akmolly-Gebiet; Semiretschje.

## 66. Cysticalyx.

- 1331. A. saccocalyx C. A. Mey., Enum. Schrenk. I. p. 83. Led. Fl. ross. I. p. 628. — Bunge, Astrag. geront. N. 949. — Bunge, Astrag. turkest. N. 178. In der songorischen Steppe Labassy (Schrenk).
- 1332. A. rhacodes Bunge, Astrag. turkest. N. 179. Fergana (Juldasch) und Westlicher Tian-schan: Kaufman-kschlak, 16. V. 1878 (Kuschakewitsch!).
- 1333. A. jassiensis B. Fedtsch., Fl. d. West. Tian-schan II. N. 482. Westlicher Tian-schan: Fl. Jassy prope Uzgent (A. Regel!).
- 1334. A. dendroides Kar. et Kir., Enum. song. N. 269. Bunge, Astrag. geront. N. 941. — Bunge, Astrag. turkest. N. 180.

- Astragalus sp. Paulsen! N. 1618, Osch, 16. IV. (neuen Stils) 1899.
  Dshungarischer Alatau; Tian-schan; Pamiroalai.
- Die Angabe für Pamiroalai: Naubid (O. Fedtschenko) ist zweifelhaft.
- 1335. A. Komarowi Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. III. p. 186. N. 265. Pamiroalai: Revat; Schahrisäbs: Kul (Lipsky!).
- 1336. A. chrysomallus Bunge, Astrag. turkest. N. 181. Westlicher Pamiroalai: Dorf Aksai, 16. V. 1869 (O. Fedtschenko!!).
- 1337. A. inflatus DC., Astr. p. 90. N. 13. Led. Fl. ross. I. p. 643. Bunge, Astrag. geront. N. 948. Bunge, Astrag. turkest. N. 182.
  - A. fragiformis Willd., Sp. pl. III. p. 1261.
  - A. anthylloides Pall., Astrag. t. 13 non Lam.
  - A. melanotrichus Led., Fl. alt. III. p. 323. Led. Fl. ross. I. p. 643. Bunge, Astrag. geront. N. 943. Bunge, Astrag. turkest. N. 183.
  - A. vesicarius Sievers in Pallas, Neue Nordische Beiträge VII. p. 274. Semipalatinsk-Gebiet.
- 1338. A. xanthotrichus Led., Fl. alt. III. p. 321. Led. Fl. ross. I. p. 642. Bunge, Astrag. geront. N. 944. Bunge, Astrag. turkest. N. 184.

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1339. A. scleropodius Led., Fl. alt. III. p. 326. Led. Fl. ross. I. p. 642. Bunge, Astrag. geront. N. 942. Bunge, Astrag. turkest. N. 185.

  Semipalatinsk-Gebiet.
- 1340. A. leucocladus Bunge in E. Regel, Enum. Semen. N. 284. Bunge, Astrag. geront. N. 945. Bunge, Astrag. turkest. N. 187.

  Tian-schan.
- 1341. A. cysticalyx Led., Fl. ross. I. p. 643. Bunge, Astrag. geront. N. 946. Bunge, Astrag. turkest. N. 188.

  A. physocalyx Kar. et Kir., Enum. alt. N. 256.
  Semipalatinsk-Gebiet: am Fuße des Tarbagatai.
- 1342. A. intermedius Kar. et Kir., Enum. song. N. 270. Bunge, Astrag. geront. N. 947. Bunge, Astrag. turkest. N. 189. Dshungarischer Alatau; Tian-schan.
- 1343. A. xanthomelas Bunge, Astrag. turkest. N. 190. **1880.** Westlicher Tian-schan; Pamiroalai.
- 1344. A. Krauseanus Regel, Descr. pl. nov. fasc. 2. N. 10. Westlicher Tian-schan: Berge Irtasch (leg. Krause! 1871 et A. Regel: 1880).

1345. A. Iskanderi Lipsky, Mat. z. Fl. Centr.-As. p. 187. N. 266. Pamiroalai: Iskander-kul.

# Unaufgeklärt bleiben folgende Angaben:

- 1. Astragalus trichophyllus Bunge in herb. Mosquense.
- 2. Astragalus auganus W. J. Zinger in herb. Geyer non Bunge.
- 3. Astragalus n. sp. B. Fedtsch., Fl. des West. Tianschan II. N. 467 (Kara-ungur, leg. Litwinow).
- 4. Astragalus sp., ibid., N. 468 (Tschimgan, leg. A. Regel), N. 487, N. 488 und einige andere, p. 239, ohne Nummern.
- 5. Astragalus n. sp. B. Fedtschenko in O. Fedtschenko, Pamir-Flora N. 145 (Fluß Wachdshir, leg. Bogo-jawlenski).
- 6. Astragalus sp. in B. Fedtschenko, Mater. zur Flora von Schugnan N. 76 und 79 (zwei Arten).

# Index specierum generis Astragali.

Astragalus	N.	Astragalus	N.
abbreviatus Kar. et Kir	1104	Ammodytes Pall	
ackerbergensis Freyn	1247	ammophilo Kar. et Kir. affinis	
adsurgens Led. fl. alt. = semi-		Bge. $=$ filicaulis.	
bilocularis.		ammophilus Kar. et Kir	1028
adsurgens Led. fl. ross., ex		ammotrophus Bge	
p. = Laxmanni.		amygdalinus Bge	
adsurgens var. Laxmanni		andaulgensis B. Fedtsch. $= pa$ -	
Trautv. = Laxmanni.		niroalaicus.	
aduncus Bge. = ustiurtensis.		Angreni Lipsky	1265
aduncus var. paucijuga Trautv.	1	angustidens Freyn et Sint	
= ustiurtensis.		angustissimus Bge	
aegobromus Boiss. β hirtus		anisomerus Bge	
Boiss. $=$ derbendicus.	0	ankylotus F. et M	
aflatunensis B. Fedtsch		anthylloides Pall. = inflatus.	
agameticus Lipsky	1149	aquae rubrae B. Fedtsch. nom.	
agrestis Freyn = filicaulis.		nov	1116
akbaitalensis B. Fedtsch		arborescens Bge. = pauci-	
aksuensis Bge		jugus.	
alabugeusis B. Fedtsch	1312	arbuscula Pall	1283
alaicus Freyn = alatavicus.		arcuatus Kar. et Kir	1197
alatavicus Kar. et Kir		arganaticus Bge	1196
Alberti Bge	1233	aridus Freyn = lasiosemius.	
Albertoregelia C. Winkl. et B.		arkalycensis Bge	1321
Fedtsch		arpilobus Kar. et Kir. $= gy$ -	
albicans Bong. et Mey	1209	zensis.	
albicans var. canescens Bge.		asaphes Bunge	1171
= ammotrophus.		asaphes Franchet = bactri-	
albicaulis Led. = medius.		anus.	
albiflorus Freyn		Aschuturi B. Fedtsch. $= cyr$	
Alitschuri B. Fedtsch		tobasis.	
alopecias Pall	1140	askhabadensis O. Kuntze $=$ $re$ -	
Alopecuroides Led. ex p.		tamocarpus.	
= A. Alopecurus.		Asterias Stev. = cruciatus.	
alopecuroides Pall. = vul-		auganus W. J. Zinger p. 379	
pinus.	1.100	australis Lam	
Alopecurus Pall		austriacus L	
alpinus L		bactrianus Fisch	
altaicus Bge		baissunensis Lipsky	
amarus Pall		bakaliensis Bge	
Ammodendron Bge	1305	Basineri Trautv	
Ammodendron var. laxiflorus		Beketowi (Krassn.) B. Fedtsch.	
${\sf Litw.} = {\it confirmans.}$		Borodini Krassn	1234

brachyanthus Freyn et Sint. 1131 brachycarpus M. B 1250 brachyceras Led 1035 brachylobus Fisch 1280 brachytopis (Stev.) C. A. Mey. 1063 brevidens Freyn et Sint 1192 breviscapus B. Fedtsch 1315 bucharicus Rgl 1315 buchtormensis Pall 1110 Bungei C.Winkler et B.Fedtsch. 1034 campylorrhynchus F. et Mey. 1037 campylotrichus Bge 1022 candidissimus Led 1211 ceratoides Bge. = stenoceras. ceratoides @ campestris Led. = stenoceras. chadianensis Franchet = tibe-	Astragalus N.	Astragalus N.
brachyceras Led	brachyanthus Freyn et Sint 113	Danieli Kochii Freyn = Skor-
brachyceras Led		
brachypus Schrenk	•	
brachytropis (Stev.) C. A. Mey. 1063 brevidens Freyn et Sint	-	
brachytropis (Stev.) C. A. Mey. 1063 brevidens Freyn et Sint		
breviscapus B. Fedtsch 1315   derbendicus Bge 1102   dianthus Bge 1267   dianthus Bge 1267   dicystis Bge		
bucharicus Rgl	brevidens Freyn et Sint 119	densiflorus Kar. et Kir 1048
bucharicus Rgl	breviscapus B. Fedtsch 131	
buchtormensis Pall		
Bungei C.Winkler et B.Fedtsch. 1034  campylorrhynchus F. et Mey. 1037  campylotrichus Bge 1022  candidissimus Led 1211  cerasocrenus Bge 1167  ceratoides Bge. = stenoceras.  ceratoides a campestris Led.  = stenoceras.  diffusus Willd. = dolicho-  phyllus.  dilankuri Lipsky 1246  dipelta Bge 1045  diversifolius Trautv 1117  djilgensis Franchet 1193  dolichophyllus Pall 1229  dolichopodus Freyn 1207	_	
campylotrichus Bge 1022 dilankuri Lipsky 1246 candidissimus Led 1211 dipelta Bge 1045 cerasocrenus Bge 1167 diversifolius Trautv 1117 ceratoides Bge. = stenoceras. ceratoides a campestris Led. = stenoceras. dolichophyllus Pall 1229 dolichopodus Freyn 1207	Bungei C. Winkler et B. Fedtsch. 103	
campylotrichus Bge 1022 dilankuri Lipsky 1246 candidissimus Led 1211 dipelta Bge 1045 cerasocrenus Bge 1167 diversifolius Trautv 1117 ceratoides Bge. = stenoceras. ceratoides a campestris Led. = stenoceras. dolichophyllus Pall 1229 dolichopodus Freyn 1207	9	
candidissimusLed		
cerasocrenus Bge		
ceratoides Bge. = stenoceras.  ceratoides a campestris Led.  = stenoceras.  djilgensis Franchet 1193  dolichophyllus Pall 1229  dolichopodus Freyn 1207	cerasocrenus Bge 116	
ceratoides a campestris Led. dolichophyllus Pall 1229  = stenoceras. dolichopodus Freyn	_	
= stenoceras. dolichopodus Freyn 1207	_	
	•	dolichopodus Freyn 1207
	chadjanensis Franchet = tibe-	dschanbulakensis B. Fedtsch 1328
tanus. dubius Krassn. = Schmal-	•	dubius Krassn. = Schmal-
chaetodon Bge hauseni.	chaetodon Bge 131	0 hauseni.
chaetolobus Kar. et Kir. Elbrusensis Boiss 1206	•	
= stenoceras. ellipsoideus Bong. et Mey.	= stenoceras.	
charguschanus Freyn = $pa$ - = $kurtschumensis$ .	charguschanus Freyn $= pa$ -	
miricus. ellipsoidens Led 1318		
chiwensis Bge 1156 ellipsoideus γ abbreviatus Led.		·
chlorodontus Bge 1122 = arkalycensis.	<del>-</del>	
Chomutowi B. Fedtsch 1236 ellipsoideus Led. 3 intermedius		
chrysomallus Bge 1333 Led. = petropylensis.		1
Cicer L	_	
Clausii C. A. Mey. = vulpinus. color.		-
cognatus Schrenk 1297 enantiotrichus Freyn = Ali-	·	7 enantiotrichus Freyn = <i>Ali</i> -
coluteocarpus Boiss 1072 tschuri.		
commixtus Bge 1033   eremospartoides Regel 1213	·	
compressus Led 1263 eremothamnus Kar. et Kir 1282	_	
confirmans Freyn 1301 erioceras F. et M 1203	-	
consanguineus Bong. et Mey 1184 eximius Bge		
contortuplicatus L 1023 exscapus L 1105		
Cornu bovis Lipsky 1031 fabaceus Schtschegl. cfr.	-	
corrugatus Bert 1038 Schanginianus.	- · · ·	
corydalinus Bge. = pedun- Falconeri Bge 1019	-	
cularis. farctissimus Lipsky 1108		
Cottonianus Aitch. et Baker . 1120 farctus Bge	Cottonianus Aitch. et Baker . 112	
cruciatus Link 1026 Fedtschenkoanus Lipsky 1285	cruciatus Link 102	
curvipes Trautv 1222 ferghanicus. subsp., Freyn $= A$ .		
cyrtobasis Bge	·	
cysticalyx Led		
cystoideus Krassn. = cytisoides. filicaulis F. et M 1025	•	
cytisoides Bge	cytisoides Bge 130	

Astragalus	N.	Astragalus N.
flexus Fisch	1106	iliensis Bge 1291
follicularis Pall		inflatus DC
fragiformis Willd. = inflatus.		intarrensis Franchet = sco-
fragilidens Freyn et Sint	1175	parius.
frigidus A. Gray		intermedius Boiss. = com-
fruticosus Led. = vimineus.		mixtus.
fruticosus Pall	1271	intermedius Kar. et Kir 1342
fruticosus $\beta$ angustifolius		involucratus Lipsky 1251
Schtschegl. = <i>vimineus</i> .		Iskanderi Lipsky 1345
Fuhsii Freyn et Sint	1162	ispahanicus Boiss 1075
Gawrilowi Krassn. $= an$	1102	jagnobicus Lipsky 1051
gustissimus.		jakkabagi Lipsky 1146
Gebleri Fisch	1208	jassyensis B. Fedtsch 1333
genistoides Boiss		Juratzkanus Freyn et Sint 1272
gerensis Boiss. et Buhse	1130	
= spinescens.	:	kabadianus Lipsky 1287
·		kahiricus DC
globiceps Bge. = flavicomus.	1005	karakalensis Freyn et Sint 1165
glomeratus Led	1	karakugensis Bge 1288
grandiflorus Bge		Karelini Fisch. in herb. $= com$ -
gyzensis Delile	1040	mixtus.
gyzenus (lapsu) Trautv. = $gy$		Kelifi Lipsky 1155
zensis.	1001	kenkolensis B. Fedtsch 1061
Halodendron Bge		Kessleri Trautv1259
hamosus var. brachyceras Led. = brachyceras.		kirghisicus Schtschegl. = tribu- loides.
harpilobus Bge. = gyzensis.		kohistanus Franchet = $pau$ -
Helmii Fisch	1181	per.
Hemiphaca Kar. et Kir		kokandensis Bge 1058
hissarica Lipsky		Komarowi Lipsky 1335
Hoangtschu Franchet	1	Korolkowi Bge 1098
holargyrens (lapsu) Borszczow	1016	T
= Schrenkianus.		Krauseanus Rgl 1344
		Kronenburgii B. Fedtsch 1218
holargyreus Bge. = Schren- kianus.		kujukensis B. Fedtsch 1220
		kulabensis Lipsky 1147
horizontalis Kar. et Kir. $= Ar$ -	j	kuldshensis Bge 1202
buscula.	1001	kunigudensis Freyn = cam-
humilis M. B		pylotrichus.
hypogaeus Led	1224	kurrumensis Bge. = alatavicus.
hypogaeus var. Borodini		kurtschumensis Bge 1317
Krassn. $=$ $Borodini$ .		Kuschakewitschi B. Fedtsch 1053
hypoglottis L	1132	laceratus Lipsky 1059
hypoglottis $\beta$ dasyglottis Led. = hypoglottis.		lactiflorus Led. fl. alt. = testi- culatus Pall.
hyrcanus Kar. $= A.$ Am-		lactiflorus Led. Fl. ross.
modendron.		= poliotes.
hyrcanus y Lehmannianus Bge.		lagocephalus C. A. Mey 1144
= vilosissinuus.		lanuginosus Kar. et Kir 1099
hyrcanus $\beta$ turcomanicus Bge. = $turcomanicus$ .		lasianthus C. A. Mey. $= lasio-$
		<i>p</i> · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·

lasiophyllus Led. = Pallasi. lasioschylus Fisch	Astragalus	N.	Astragalus	N.
lasiophyllus Led. = Pallasi. lasiosemius Boiss	lasiopetalus Bge	. 1091	macropodium Lipsky	1073
lasiosemins Boiss	•		macropterus DC	1056
tensis.    taxmanni   Jacq	1 0		macropus Bge	1256
latistylus Freyn = lusiosemius.  Laxmanni Jacq	lasiostylus Fisch	. 1169	macropus Krassn. = sogo-	
mius.  Laxmanni Jacq			tensis.	
Laxmanni var. prostratus Trautv. = semibilocularis.  Lehmannianus Bge	•		macrosphaerus Freyn et Sint.	1150
Laxmanni var. prostratus Trautv. = semibilocularis. Lehmannianus Bge	Laxmanni Jacq	. 1134	macrotropis Bge	1266
Lehmannianus Bge. 1158   leiophysa Bge. 1154   lepsensis Bge. 1154   lepsensis Bge. 1154   lepsensis Bge. 1154   leptocaulis Led. 1185   leptodermus Bge.   filicaulis.   leptostachys Pall.   macroppterus.   leucocladus Bge. 1340   leucospermus Bge.   alopecias.   Lipskianus Freyn   Scheremetewianus.   lithophilus Kar. et Kir. 1187   Litwinowi Lipsky 1160   longiflorus auct. nonnul.   = altaicus.   longiflorus Golde   chlorodontus.   longiflorus Pall.   1119   longipes Kar. et Kir.   macropterus.   longocephalus (lapsu) Basiner   = lagocephalus (lapsu) Basiner   = lagocephalus (lapsu) Basiner   = vulpinus.   lorinseriano affinis Freyn   = macrotropis.   Lorinseriano affinis Freyn   = macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1299   macroceadus Trautv.   macrobotrys Bge.   1299   macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1299   macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1299   macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1290   macronlobus M. B.   1260   macronyx Bge.   1127   nummularius DC.   1103   nummularius DC.   1104   numcidus Bge.   1204   num la margularius DC.   1104			mailiensis B. Fedtsch	1200
Marschallianus Fisch.   1164   lepsensis Bge.   1070   leptocaulis Led.   1185   leptostachys Pall.   macropterus.   leucocladus Bge.   1340   leucospermus Bge.   alopeias.   Lipskianus Freyn   Scheremetewianus.   Litwinowi Lipsky   1160   longiflorus auct. nonnul.   altaicus.   longiflorus Golde   chlorodontus.   longiflorus Pall.   1119   longipes Kar, et Kir.   macropterus.   210ngocephalus (lapsu) Basiner   macrotropis f. robustus.   macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1299   macroceas C. A. Mey.   macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1299   macrocladus Trautv.   macrobotrys Bge.   1293   macrocladus M. B.   1269   macronyx Bge.   1127   marinibita Linus Freyn   1100   musgodsharicus Bge.   1300   musgodsharicus Bge.	Trauty. $=$ semibilocularis.		managildensis B. Fedtsch	1201
leiophysa Bge	Lehmannianus Bge	. 1158	margusaricus Lipsky	1254
lepsensis Bge			Marschallianus Fisch	1164
leptocaulis Led	. •		Maximowiczi Trautv	1159
leptostachys Pall. = macropterus. leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Bge.   1340 leucospermus Willd.   1163 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1325 mucidus Bge.   1326 microcystis Bge.   1327 muticaulis Lipsky   1054 mucidus Bge.   1326 microcystis Bge.   1327 muticaulis Lipsky   1054 mucidus Bge.   1326 microcystis Bge.   1327 muticaulis Lipsky   1054 mucidus Bge.   1328 microcystis Bge.   1324 microcystis Bge.   1327 muticaulis Lipsky   1054 mucidus Bge.   1328 microcystis Bge.   1329 muticaulis Lipsky   1054 mucidus Bge.   1324 microcyctis Bg	,		medius C. A. Mey	1330
melanotrichus   Led.   = in-   leucocladus   Bge.   alo-   pecias.     Lipskianus   Freyn   Schere-   metewianus.     lithophilus   Kar. et   Kir.   1187     Litwinowi   Lipsky	leptodermus Bge. = filicaulis	S.	megalanthus DC	1232
leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge 1174 microcystis Bge 1174 microcystis Bge 1132 Litwinowi Lipsky 1160 longiflorus auct. nonnul. = al- taicus. longiflorus Golde = chloro- dontus. longiflorus Pall 1119 longipes Kar. et Kir. = ma- cropterus. longocephalus (lapsu) Basiner = lagocephalus. lologocephalus (lapsu) Basiner = vulpinus. Lorinseriano affinis Freyn = macrotorpis. Lorinserianus Freyn = ma- crotropis f. robustus. macrobotrys Bge 1299 macroceras C. A. Mey. = macro- lobus. macrocladus Trautv. = macro- botrys. macrocladus Trautv. = macro- botrys. macrocladus. macrolobus M. B 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge	leptostachys Pall. = macro	)-	megalomerus Bge	1323
leucospermus Bge 1340 leucospermus Bge. = alopecias.  Lipskianus Freyn = Scheremetewianus.  Lithophilus Kar. et Kir 1187  Lithinowi Lipsky 1160 longiflorus auct, nonnul. = altaicus. longiflorus Golde = chlorodontus. longiflorus Pall 1119 longipes Kar. et Kir. = macropterus.  Plongocephalus (lapsu) Basiner = lagocephalus (lapsu) Basiner = vulpinus. Lorinseriano affinis Freyn = macrotropis I. robustus.  macrocladus Trautv. = macrobotrys. macrocladus Trautv. = macrobotrys. macrocladus M. B 1269 macroolobus M. B	•		melanotrichus Led. = in-	
leucospermus Bge. = alopecias. Lipskianus Freyn = Scheremetewianus. lithophilus Kar. et Kir	•	. 1340	flatus.	
Lipskianus Freyn = Schere- metewianus.  lithophilus Kar, et Kir	_		mendax Freyn = pamiroalai-	
metewianus.  lithophilus Kar. et Kir	pecias.		1	
lithophilus Kar. et Kir.1187microcystis Bge.1324Litwinowi Lipsky.1160longiflorus auct. nonnul.= al- taicus.mirabilis Lipsky.longiflorus Golde= chloro- dontus.mucidus Bgelongiflorus Palllongipes Kar. et Kir.= ma- cropterus?longocephalus (lapsu) Basiner= lagocephalus?longocephalus (lapsu) Basiner= wulpinus= macrotropis.Lorinserianus Freyn= macrotropis<	Lipskianus Freyn = Sche	re-		
Discretize of the contract o	metewianus.		-	
longiflorus auct. nonnul. = al- taicus, longiflorus Golde = chloro- dontns, longiflorus Pall	lithophilus Kar. et Kir	. 1187		
taicus.  longiflorus Golde = chlorodontus.  longiflorus Pall	Litwinowi Lipsky	. 1160	-	
longiflorus Golde = chlorodontus.  longiflorus Pall	longiflorus auct. nonnul. $= a$	l-		
multicaulis Led	taicus.			
longiflorusPall	longiflorus Golde = chlore	<b>)-</b>	mugodsharicus Bge	1279
Iongipes Kar. et Kir. = ma- cropterus.  ?longocephalus (lapsu) Basiner = lagocephalus. ?longocephalus (lapsu) Basiner = vulpinus. Lorinseriano affinis Freyn = macrotropis. Lorinserianus Freyn = ma- crotropis f. robustus. macroceras C. A. Mey.=macro- lobus. macrocladus Bge 1293 macrocladus Trautv. = macro- botrys. macroclamus (lapsu) Radde = macrocladus. macrolobus M. B 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge	dontus.		-	
tavicus.  ?longocephalus (lapsu) Basiner = lagocephalus. ?longocephalus (lapsu) Basiner = vulpinus. Lorinseriano affinis Freyn = macrotropis. Lorinserianus Freyn = ma- crotropis f. robustus. macroceras C. A. Mey.=macro- lobus. macrocladus Bge 1299 macrocladus Trautv. = macro- botrys. macroclamus (lapsu) Radde = macrocladus macrolobus M. B 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge	longiflorus Pall	. 1119		1235
?longocephalus (lapsu) Basinermanodes Bge	longipes Kar. et Kir. = ma	7-	myriophyllus Bge. = ala-	
Rarbonensis "L." β pubescens	cropterus.		tavicus.	
?longocephalus (lapsu) BasinerO. Kuntze = vulpinus.= vulpinus.narynensis Freyn	?longocephalus (lapsu) Basine	er		1309
## The state of the contraction	$=$ $\mathit{lagocephalus}.$			
Lorinseriano affinis Freyn  = macrotropis.  Lorinserianus Freyn = ma- crotropis f. robustus.  macroceras C. A. Mey. = macro- lobus.  macrocladus Bge 1293 macrocladus Trautv. = macro- botrys.  macroclamus (lapsu) Radde = macrocladus macrolobus M. B 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge	?longocephalus (lapsu) Basine	er		
= macrotropis.  Lorinserianus Freyn = ma- crotropis f. robustus.  macrobotrys Bge 1299 macroceras C. A. Mey. = macro- lobns.  macrocladus Bge 1293 macrocladus Trautv. = macro- botrys.  macroclamus (lapsu) Radde = macrocladus macrolobus M. B 1269 macronyx Bge 1127  = filicaulis.  Neilreichianus Freyn et Sint. 1274 nematodes Bge 1214 nephtonensis Freyn 1215 neurophyllus Franchet = me- galomerus. nivalis Kar. et Kir 1308 nobilis Bge 1308 nobilis Bge 1307 nova sp. B. Fedtsch. = sp. nova. nuciferus Bge 1079 nummularius DC 1103 odoratus Franchet = pedun- cularis.	•			1138
Lorinserianus Freyn = ma- crotropis f. robustus.  macroceras C. A. Mey. = macro- lobus.  macrocladus Bge 1293 macrocladus Trautv. = macro- botrys.  macroclamus (lapsu) Radde = macrocladus M. B 1269 macronyx Bge 1269 macronyx Bge	•	'n		
crotropis f. robustus.nematodes Bge	•			1074
macrobotrysBge1299nephtonensisFreynmacrocerasC. A. Mey. = macrolobusneurophyllusFranchet= me-galomerusmacrocladusBge1308macrocladusnova sp.B. Fedtsch. = sp. novamacrolobusnuciferusBge1079nummulariusDCmacrolobusM. B		<i>u</i> -		
macroceras C. A. Mey. = macro- lobus.  macrocladus Bge 1293 macrocladus Trautv. = macro- botrys.  macroclamus (lapsu) Radde = macrocladus.  macrolobus M. B 1269 macronyx Bge	•	4000		
lobus.galomerus. $macrocladus$ Bge 1293 $nivalis$ Kar. et Kir 1308 $macrocladus$ Trautv. $= macro nobilis$ Bge 1327 $botrys.$ $nova sp.$ B. Fedtsch. $= sp. nova.$ $macroclamus$ (lapsu) Radde $nuciferus$ Bge 1079 $= macrocladus.$ $nummularius$ DC 1103 $macrolobus$ M. B 1269odoratus Franchet $= pedun$ - $macronyx$ Bge			•	1115
macrocladus Trautv. = $macro-$ botrys.nobilis Bge	•	0-	-	
botrys.nova sp. B. Fedtsch. = sp. nova.macroclamus (lapsu) Raddenuciferus Bge 1079= macrocladus.nummularius DC 1103macrolobus M. B	macrocladus Bge	. 1293	nivalis Kar. et Kir	1308
macroclamus (lapsu) Radde nuciferus Bge 1079  = macrocladus.  macrolobus M. B 1269  macronyx Bge	macrocladus Trautv. = macr	0-	nobilis Bge	1327
= macrocladus.  macrolobus M. B	botrys.		$nova\ sp.\ B.\ Fedtsch. = sp.\ nova.$	
macrolobus M. B 1269 odoratus Franchet = pedun- macronyx Bge	macroclamus (lapsu) Rado	le		
macronyx Bge 1127 cularis.	= macrocladus.		nummularius DC	1103
	macrolobus M. B	. 1269	odoratus Franchet = pedun-	
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	macronyx Bge	. 1127		
	macropetalus C. A. Mey	. 1242	odoratus Lam	1177

Astragalus	N.	Astragalus	N.
Olgae Bge	1084	physocalyx Kar. et Kir.	
olginensis, subsp., Freyn		= cystocalyx.	
= A. alpinus.		physocarpus "Kar. et Kir.",	
oliganthus Kar. et Kir. = reti-		Krassnow $= physodes$ .	
culatus.		physocarpus Led. $= physodes$ .	
oligophyllus Schrenk = uni-		physodes L	1238
jugus.		physodes B. Fedtsch. nec. L.	
Olufseni Freyn = tibetanus.		= Skorniakowi.	
onobrychioides Sorokine = ?		piletocladus Freyn et Sint	1166
sub N.	1190	platyphyllus Kar. et Kir	1243
Onobrychis L	1190	podolobus Boiss	
oophorus Freyn	1314	poliotes Bge	
ophiocarpus Benth	1021	polyceras Kar. et Kir	
orbiculatus Led	1090	polychromus Freyn = Beke-	
organaticus (lapsu) Krassn.		towi.	
= arganaticus.		prostratus Kar. et Kir. = se-	
oroboides Led. (lapsu: O.		mibilocularis.	
oroboides) $= brachytropis$ .		psilopterus Bge. = genistoides.	
orophacoides Freyn = Musch-		psilopus C. A. Mey. = spar-	
ketowi.		tioides.	
orthanthus Freyn = nivalis.		pterocephalus Bge	1168
ortholobus Bge	1278	puberulus Kar. et Kir. $= ma$ -	
ourmitanensis Franchet = exi-		cropterus.	
mius.		pycnolobus Bge	1277
oxyglottis Stev	1027	quadrisulcatus Bge. = cor-	
oxypetalus Bge. = angustis-		rugatus.	
simus.		quisqualis Bge	1078
Pallasii Fisch	1240	rariflorus Led	1179
pamirensis Franchet $= ala$ -	İ	rematocarpus (lapsu) Litw.	
tavicus.		in herb. $=$ retamocarpus.	
pamiricus B. Fedtsch	1111	retamocarpus Boiss. et Hoh	1081
pamiroalaicus Lipsky	1	reticulatus M. B	1039
paucijugus C. A. Mey	1295	rhacodes Bge	1332
Paulseni Freyn = ophio-		roseus Led	
carpus.		rupifragus Pall	1230
pauper Bge		rytilobus Bge. = filicaulis.	
pauperiformis B. Fedtsch		sabuletorum Kar. et Kir.	
peduncularis Royle		= arkalycensis.	
penduliflorus Lam		sabuletorum Led	
pendulus DC	1249	saccocalyx C. A. Mey	
pentapetaloides Bge.		salsugineus Kar. et Kir	1226
= flexus.		samarkandinus Freyn $= ma$ -	
persicus Fisch. et Mey	1161	cronyx.	
persopolitanus Boiss. $= am$ -		saratagius Bge	
mophilus.	1064	sarawschanicus Lipsky	
petraeus Kar. et Kir		sarbasnensis B. Fedtsch	
petropylensis Bge		scabrisetus Bong. et C. A. Mey.	
Petunnikowi Litw	1201	schachdarinus Lipsky	
phaceformis Bge. = vaginatus.	,	schahrudensis Bge	1148

Astragalus	N.   Astragalus N.
Schanginianus Kar. et Kir.	stenoceras Kar. et Kir. (ex
= exscapus.	parte) = <i>macrotropis</i> .
Schanginianus Pall 1	126 stenoceras C. A. Mey 1268
Schanginianus var. gymno-	stenoceras var. macrantha Bge.
carpa Trautv. $=$ Traut-	= $macrotropis.$
vetteri.	stenocystis Bge. $= cyrtobasis$ .
Scheremetewianus B. Fedtsch. 10	ora striatellus Pall 1036
Schmalhauseni Bge 10	subalpinus Boiss. et Buhse . 1248
Schrenkianus Fisch. et Meyer. 13	
schugnanicus B. Fedtsch 10	
scleropodius Led 15	subulatus Pall 1258
scleroxylon Bge 19	
scopaeformis Led. = tau-	ceras.
ricus.	suidunensis Bge 1311
scoparius C. A. Mey 1	215   sulcatus L 1055
secundus DC	1405
Semenowii Bge 1	supralanatus Freyn 1118
semibilocularis Fisch. herb. non	sykensis Freyn $=$ platyphyllus.
DC 1	191 taldycensis Franchet 1113
serafschanicus Freyn $= mu$ -	taschkendicus Bge 1244
cidus.	tauricus Pall
sericopetalus Trautv 1	151   Tecti Mundi Freyn = se-
sesamoides Boiss 1	
Sewerzowi Bge 1	123 testiculatus Pall 1228
shaerocystis (lapsu) Krassn.	tetrastichus Bge 1241
= sphaerocystis.	Thlaspi Lipsky 1046
Sieversianus Pall 1	
sisyrodytes Bge 1	
Skorniakowi B. Fedtsch 1	
sogdianus Bge 1	205 tibetanus Benth
sogotensis Lipsky 1	tibetanus Benth.?, B. Fedtsch.
sp. B. Fedtsch. $=$ <i>peduncularis</i> .	= Laxmanni.
<i>sp.</i> B. Fedtsch p. 379 N. 4	et 6   timuranus Franchet $= flavi$ -
sp. Franchet = sarbasnensis.	comuis.
sp. Paulsen (exsicc. N. 1618)	trauscaspicus Freyn 1300
= dendroides.	transoxanus Fisch 1172
sp. nova B. Fedtsch. p. 379 N. 3	1004
spartioides Kar. et Kir 1	OFFO AT 4
sphaerocystis Bge 1	1000
sphaerophysa Kar. et Kir 1	153
sphaerophysa β Lehmannia-	trimestris L
nus O. Kuntze = <i>Lehman</i> -	Tulinowi B. Fedtsch 1050
nianus.	turbinatus Bge
spinescens Bge	4 1 77 1 100
squarrosus Bge 1	Turczaninowii Kar. et Kir 1182
Stella L	1070
stenanthus Bge	<i>ufraënsis</i> Freyn et Sint 1273
stenanthus Freyn = aquae	ulacholensis B. Fedtsch 1092
rubrae.	uliginosus L
	25

Astragalus	N. Astragalus N.
unifoliolatus Bge	xanthoxiphidium Freyn et Sint.
urgutinus Lipsky	253 xiphidioides Freyn et Sint 1276
gensis.  utriger cum var. $\beta$ Karelin  = wolgensis.	tropis.  xylorrhizus Bge 1198  xylosteum Bge. in herb. = $A$ .
utriger Schtschegl. =?; sub N. 11  vaginatus Pall	Ammodendron.
vandschinus Lipsky 10 variegatus Franchet	1 1
variifolius Freyn et Sint 12 vegetus Bge	galus dipelta.
<i>velatus</i> Trautv	Oxytropis
?velutinus Meyer = $vulpinus$ . verticillaris Aitch. = $alata$ -	aculeata Korsh. = Astragalus la- siosemius.
vicus. verus Qliv	Beketowi Krassn. = Astragalus Beketowi.
vesicarius Sievers = <i>inflatus</i> .  vicarius Lipsky 10  vicioides Led. = macropterus.	Famintziniana Krassn. $=$ $Astragalus$
villosissimus Bge 12	1 Haca
<ul><li>vimineus Pall</li></ul>	abbreviata Led. = Astragatus pen- $duliflorus.$
virgatus Pall	australis L. = Astragalus australis. brachytropis Stev. = Astragalus brachytropis.
virgatus 3 ? uralensis Led. = macropus.	bracteosa Kar. et Kir. = Astra- galus aksuensis. frigida L. = Astragalus frigidus.
vulpinus Led. = lagocephalus. vulpinus Willd	
Winkleri Trautv	Comment
Wolgensis (Pall.) Bge 11 xanthomelas Bge 13	



---







